## CURABLE AUTODEPOSITION COATING FILM, AUTODEPOSITION COMPOSITION, COATED METAL SUBSTRATE, AND METHOD FOR FORMING COATING FILM ON METAL SUBSTRATE

Publication number: JP2003176449

Publication date:

2003-06-24

Inventor:

BAMMEL BRIAN D

Applicanti

NIHON PARKERIZING

Classification:

- international:

B05D1/18; B05D7/14; B32B15/092; C08G18/58; C08G18/79; C08G18/80; C09D5/08; C09D163/00; C09D163/02; C09D175/04; B05D1/18; B05D7/14; B32B15/08; C09D163/00; C09D163/02; C09D175/04; (IPC1-7); C09D175/04; B05D1/18; B05D7/14; B32B15/08; C09D163/00;

C09D163/02

- European:

C08G18/58B; C08G18/79K; C08G18/80H4D;

C09D5/08D

Application number: JP20020238013 20020819 Priority number(s): US20010944267 20010831

Also published as:

WO03020807 (A1) US6723765 (B2) US6525112 (B1) US2003143405 (A KR20030019265 (/

Report a data error he

#### Abstract of JP2003176449

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an autodeposition coating material composition and to provide a method for forming a coating film on a metal substrate through the autodeposition of the coating material composition.

SOLUTION: An autodeposition composition for forming a polymer coating film having reduced gloss is produced by using a resin bearing at least one hydroxy group and at least one epoxy group in one molecule, a low-temperature crosslinking agent and a high-temperature crosslinking agent. The resin an the low-temperature crosslinking agent are used to form a reactive prepolymer, which is mixed or emulsified with the high-temperature crosslinking agent thereby the autodeposition composition is prepared. In another method, a hybrid crosslinking agent bearing free isocyanate group that is reactive with the above resin at a relatively low temperature and bearing at least one functional group that is only reactive with the resin at a relatively raised temperature can be used for the formation of the autodeposition composition. The polymer coating film formed by autodeposition on the metal substrate is matte-finished with high resistance to surface defects.

COPYRIGHT: (C)2003,JPO

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

		ja l	

[物件名]

刊行物 2

## 刊行物 2

## 

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特殊出職公業業等 特別2003-176449 (P2003-176449A)

(43)公開日 平成15年8月24日(2003.8.24)

<b>MNE</b>	FI	デーマフー・ド ( <b>多等</b> )
	C 0 9 D 175/04	ZAB 40075
	B05D 1/18	4F100
	7/14	Z 4J038
	B328 15/08	\$
	C 0 9 D 163/00	
<b>欠瓶篮</b>	未開京 蒙茨塔の数27 O	L (全18页) 最終頁に載く
(\$2002-238013(P2002-238013)	(71)出職人 000229697	ライジング株式会社
李盛14年8月19日(2002.8,19)	東京都中共	经日本榜1丁目15番1号
09/944 287		<b>                                      </b>
	·	・ヒルズ、 パークランド ド
	ライブ 4	g7
Show the man	(74) 代源人 100091856	
	<b>非理士</b> \$	<b>经</b> 税 口
	\$\$\$2002-2380(3(P2003-238013)	B05D 1/18 7/14 B328 15/08 C09D 163/00 審査請求 未確求 憲法項の数27 C 等数2002-238013(P2002-238013) (71)出版人 000229687 日本バース 平成14年8月19日(2002.8.19) (72)発明者 プライアン アメリカを ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・

条約百匹続く

#### (54) [建明の名為] 著化自己折出皮索、自己析出數成物、被覆金屬基体及び皮膜形成方法

#### (67) [英約]

類じられた光沢の重合体皮膜のための自己析出級成物が、1分子当たり少なくとも1つの水製薬及び少なくとも1つの水製薬及び少なくとも1つの水製薬及び少なくとも1つのエボキシ藻を有する樹脂、低温架積利及び高温架積減を用いて製造される。数樹脂と該低温架積剤及び高温架積減と混合もしくは氧化して自己析出組成物を形成する。別法として、比較的低い温度で該樹脂と反応し得る遊離イソシアナト茎と比較的に高められた温度でのみ逐樹症と反応し得る少なくとも1つの官能基とを有するパイブリッド架積剤を用いることができる。析出させ硬化させて得られる皮膜は、表面欠降に抵抗性である艶消し仕上げとなっている。

[特許請求の範囲]

【請求項1】 (a) 1分子当たり1以上のエポキシ基及 び1以上の水酸基を育する樹脂と(も)1以上の架機剤 であって、歌架騰朝の少なくとも1つは、1分子当た り、第1の進度で該樹脂の水酸基と反応し得る2以上の 遊離イソシアナト基を育し、また蔬菜構期の少なくとも 1つは、1分子当たり、第1の程度よりも高い第2の提 度でのみ移樹脂と反応し得る1以上の宮能器を有する架 構剤との反応生成物を含有する、硬化し自己析出した皮 赅。

【請求項2】 該機器が、多価フェノールのグリンジル エーテル、可撓性エポキシ樹脂、及び、1分子当たり、 水酸薬。カルボン酸、カルボン酸無水物及びそれらの粗ギ \* 合せから選ばれる少なくとも2つのエボキシ反応性基を 有する連数延長額を反応させることによって得られる領 水項1記載の硬化し自己折出した皮膜。

【請求項3】 多価フェノールがピスフェノールAであ る諸求項を記載の硬化し自己折出した皮膜。

【請求項4】 可接性エポキシ樹脂がカルダノールから 導かれるグリシジルエーテルである請求項2叉は3距数 の硬化し自己新出した皮膜。

【請求項 5 】 連載延長側が多価フェノールである請求 10 項2~4のいずれかに記載の硬化し自己折出した皮膜。 [請求項 6] 額機關於化學式

[12]

(文字、Aは

を表し、nは1~50の整数を表す)で表される請求項 1~5のいずれかに記載の硬化し自己折出した皮膜。

【請求項7】 第1の温度よりも高い第2の温度でのみ 該樹脂と反応し得る智能基の少なくとも1つがプロック トイソシアナト基である請求項1~6のいずれかに記載 30 の硬化し自己折出した皮膜。

【請求項8】 少なくとも1つの架機類が1分子当たり 2以上のプロックトインシアナト基を有する請求項1~ 7のいずれかに記載の硬化し自己折出した皮膜。

【請求項9】 少なくとも1つの架構剤が脂肪液及び等 **香茂ポリイソシアネートよりなる群から選ばれる請求項** 1~8のいずれかに記載の優化し自己折出した支援。

【請求項10】 第1の湿度よりも高い第2の湿度での み該樹脂と反応し得る宮能基の少なくとも1つが、アミ シル、カルボン酸無水物及びそれらの組合せよりなる群 から選ばれる請求項1~9のいずれかに記載の硬化し自 己折出した成態。

【請求項11】 架橋剤の少なくとも1つが [(23)

(式中、R及びR) は独立に脂肪族基、脂膜式基、アル キル芳香族基文は芳香族基から選ばれる)なる構造を有 する諸本項1~10のいずれかに記載の硬化し自己折出 した皮膜。

【請求項12】a 木、b (i) 少なくとも1つのエ ポキシ基及び第1の温度で遊離イソシアナト基と反応し 得る少なくとも1つの水酸器を育する網胞と(1~1)数 第1の温度で弦水整基と意志し得る遊離イソシアナト基 ン、アミド、イミン、チオール。ヒドロキシ、カルボキ 40 を有する低温架構塑との反応生成物よりなる反応性プレ ポリマー、及びc 装飾1の温度よりも高い第2の温度 でのみ接反応性プレポリマーと反応し得る高温架権引を 含有する自己折出組成物。

[数求項13] a 水、及びb (i) 少なくとも1つ のエポキシ基及び第1の温度で遊離インシアナト基と反 応し得る少なくとも1つの言葉基を有する機能と(し () 該第1の温度で該相能と反応し得る少なくとも2つ の遊離イソシアナト基及び辞第1の程度よりも高い第2 の温度でのみ該樹脂と反応し得る少なくとも1つの言語 50 基の両方を有するハイブリッド架橋朔との反応生成物よ

特徴2003~176449

4

りなる反応性プレポリマーであって、譲第2の温度での み該機能と反応し得る管能器の少なくとも1つを未反応 の影像で有する反応性プレポリマーを含有する自己析出 組成物。

3

【請求項14】 樹脂が、多価フェノールのジグリシジルエーテルであるエポキシ樹脂。可機性エポキシ樹脂。 及び水酸薬、カルボン酸、カルボン酸無木物及びそれらの組合せから選ばれる少なくとも2つのエポキシ反応性 基を含有する選環延長剤を反応させることによって得られる請求項12又は13記載の自己折出組成物。 \*【請求項15】 エボキシ器版がピスフェノールAのジ グリンジルエーテルである請求項14記載の自己折出継 成物。

【請求項16】 可続性エポキン樹脂がカルダノールから違かれるグリシジルエーテルである請求項14叉は1 5至歳の自己折出組成物。

【糖求項17】 連鎖延長剤が多価フェノールである籍 水項14~15のいずれかに記載の自己析出組成数。

【請求項18】 施脂が一般化学式

\*10 【化4】

(武中、Aは

を表し、nは1~50の素敵を表す)で表されるエポキシャ間である数求項12~17のいずれかに記載の自己 新出級成物。

【諸本項19】 乳化剤、自己折出促造剤、着色剤、凝 薬剤、均废剤及びそれらの組合せよりなる群から遂ばれ る少なくとも1つの成分をさらに含育する請求項12~ 18のいずれかに遊散の自己折出組成物。

【請求項20】 返還架構製がMD1、TD1、HMD 30 1、イソホロンジイソシアネート、シクロヘキサンジイ ソシアネート及びそれらの混合物よりなる繋から選ばれ る請求項12、及び低温架機割を用いる場合の請求項1 4~19のいずれかに記載の自己折出組成物。

【請求項21】 高温架橋南が1以上のブロックトイン シアナト基を有する請求項12、及び高温架橋南を用いる場合の請求項14~26のいずれかに記載の自己析出 組成物。

【語求項23】 ハイブリッド架構剤が

(玄中、R及びR)は独立に脂肪族薬、脂藻式薬、アルキル芳香族基又は芳香族基から選ばれる)の様立を有する清水項13、及びハイブリット架橋原を用いる場合の請求項14~19及び22のいずれかに定載の自己折出組成物。

【請求項24】 該第2の程度でのみ該樹脂と反応し得る少なくとも1つの官能基がブロックトイソシアナト基である請求項13、及びハイブリッド業務期を用いる場合の請求項14~19、22及び23のいぞれかに記載の自己折出組収物。

【調卓項25】 調φ項12~24のいずれかに配載の 自己析出組成物によって被覆された金属基体。

【請求項26】 金属基体上に皮膜を形成させる方法であって、核金属基体を請求項12、及び高温架機制を用いる場合の請求項14~21のいずれかに記載の自己析出組成物と、該金属基体上に反応性ブレボリマーと高温保護剤とからなる層を形成させるのに有効な時間、接触させ、ついて設層を模化させて譲攻膜を形成させることを特徴とする方法。

【請求項27】 金属基体上に反復を形成させる方法であって、認金属基体を請求項13.及びハイブリッド架機所を用いる場合の請求項14~19及び22~24のいずれかに記載の自己折出規或物と、額金属基体上に反応性プレポリマーからなる概を形成させるのに有効な時間、接触させ、ついて数等を硬化させて該求限を形成させることを特徴とする方法。

[発明の詳細な説明]

so [0001]

[発明の分野] 本発明はエポキシ樹脂をベースとする意 三折出金料組成物(autodeposition coating composition n)、及び袋組成物の金属基準(netallic substrates)上 に自己新出した皮膜(coatings)を形成するための使用に

#### [0002]

[発明の背景] 自己折出は第について約30年間工業上 利用されており、今ではその使用については良く確立さ れている。この詳細については、例えば、米国特許素 3. 592, 699号公镇(Steinbrecker5)、第4, 103、817号及V第4、178、400号(以上、L ochel), \$4, 180, 603% Howell, [r.]. \$5 4, 242, 379号及び第4, 243, 704号(以 上、Halle)、第4、289、826号(Howell, Jr.)及 び第5、342、694号(Abmed)並びに第5、50 0, 450号(Almed 5)の各公報参照。これらの特許の 関系を本明細書に参照によって加入する。

【0003】 自己折出組成物は通常液体の形態、すなわ ち通常水溶液、水性エマルジョンもしくは水懸濁液の形 態にあり、そこに入れられた対象物(objects)の活性金 異要面は、金属対象物が浴中に長い時間止まるほど厚き を増す、総着性の樹脂もしくは重合体の変襲(film)によ って被覆されるが、活性金属と接触していない場合に は、数液は樹脂や集合体の自然に起こる沈殿や磁集(flo goulation)に対し長時間安定である。「活性金額」は、 数被体溶液もしくは分散液に入れたときに、実質的速度 において自然に溶解し始める金属として定義される。か かる組成物、及びかかる組成物を用いて金属表面に皮膜 (coating)を形成させる方法は当業界において共通に表 示されており、本明知書においては、「自己折出」もし 30 くは「自己折出(性)」程成物、分数液、エマルジョ ン、懸遷淮、谷、容徹、処理、方法等の用語として表示 する。自己折出は、非常に良く製た粘着性の皮膜(file s)を生するが被覆される金属や他の対象物を、数値が超 こるために、直流電気の電源に接続することを要する電 着としばしば対比される。しかし、自己新出ではかかる 外部激流は用いない。

[0004] 自己折出業料がこれまでに製造されてきた 1つの方法は、エポキシ減能、架構剤、任意的な影加 別、及び溶媒を含有する混合物を乳化することである。 乳化された複合物はついで蒸醤して溶媒を除去して、水 に分散した樹脂粒子としての宮己析出組成物を得る。自 己析出処理において用いるときに、整組定物は、硬化し て、先流に優れた重合体皮膜を形成する。しかしなが ら、かかる皮製は、くぼみ(craters)、機能引展し(edge pulliback)、基体表面上の特定の物質の存在によって引 き超こされる他の欠陥(defects)等の皮膜欠陥(coating defects)に対して敏感である(鋭敏に再発(表現)す

に亜鉛メッキ嬢もしくはそのバリエーションの表面のビ ンホール、欠陥(blemishes)及び他の形態の表面欠陥(su rface defects)に対してより抵抗性の自己奇出皮質を形 成し得る組成物及び使用方法が望まれている。

【0008】さらに、適常のエポキシ樹脂ペース自己析 出組成物は、硬化すると、通常、光沢のある表面皮膜を 生成する。しかしながら、この技術の最終利用者のすべ てが光沢のある表面を望むわけではない。通常の光沢の ある決選を光沢のないもしくはやや光沢のある表面に変 10 えるには、さらなる処理工程や新加潮が一般に必要とな るが、かかるさらなる工程や能加減を使用することは遊 けれるなら避けるのが好ましい。

#### 100071

[発明の概要] 本発明の目的は、くぼみ、端部引戻し及 び特定の物質の存在によって引き起こされる欠陥に対し て抵抗性のある、自己标出塗料組成物を提供することで ある。本差明の別の目的は、硬化する際に、減じられた 光流を有する自己折出皮膜を形成する自己折出方法を提 供することである。

【0008】本発明のこれら及び他の目的に従うと、本 務期の、辞ましくはエマルジョンもしくは分散後の形態 にある。自己折出組成物は、(a) 反応性水器基及び反 形性エポキシ基(epoxitie groups)の両方を有する樹脂と 遊離イソシアナト基を含する反応性第1架摘剤との第1 の湿度での反応によって生成する、架構し得る反応生成 物、及び(b)該反応生成物と第2のより高い温度での み反応し得る第2架機測を含有する。第2の温度は第1 の複度より少なくとも50℃高いのが好ましく、少なく ともできで高いのがより好ましい。遊離イソシアナト基 と水底基及び/又はエポキシ基と高められた温度でのみ 資応し得る部分(moieties)との両方を育し、したがって 上記した第1及び第2の架響剤の両方の機能を果たすべ イブリッド架機制も用い得る。

【2003】本発明の自己折出組成物は、耐久性があっ て、くぼみ、端部引展し及び処理表面上の特定物質の存 在に起因する欠陥に抵抗性である、減じられた光沢の樹 脂皮質を形成するのに用いることができる。かかる目目 析出組成物を用いることによって、耐久性で耐食性の苦 面を有し、さらなる強鰈(coatings, paints)等を有して 40 いてもよい金属物品を製造することができる。

#### [0010]

【詳細な説明】本発明の自己析出組成物及び使用方法 は、同じ分子中に、(i) 1以上のエポキシ基、及び (11) 室温一少し高められた推定までの程度で遊離イ ソシアナト基と反応し終る1以上の木酸基を有する複能 をベースとする。上館両タイプの機能の使用により、係 選反応における水酸基と第1架機能との初期反応(preliminary reaction)によって、出発謝語成分に比して高め ちれた分子量を有する反応性プレポリマー成分を生成さ 【0095】金属表面、特に亜鉛含有表面、さらには特 50 せることができる。本発明の1機様においては、この反

特號2003-176449

応性プレポリマーを(高められた温度でのみ該プレポリ マーと反応し得る官能基を有する) 第2架編刷と混合も しくは乳化し、これを自己折出条件下に自己折出させて 撤版皮貌を形成させ、ついで加熱によって硬化させる。

7

太空明の別の整体においては、第1架橋剤と第2架機削 の両方の特徴を有するハイブリッド架機剤を用いる。硬 化工程における高のられた程度により、数反応性プレポ リマーと第2架構剤との間の(又はハイブリッド架構剤 を用いる場合は、該反応性プレポリマーの極々の分子の 間の) 楽儀反応が引き起こされ、それによって、表面情 浄化における小さな大幅に抵抗性で、かつ低い収縮及び 雑部引戻しを示し、滅じられた光沢を有する自己折出皮 緩が形成される。

#### TOOT 11 MM

本発明で用いられる反応性プレポリマーは、イソシアナ ト基と反応し得る1以上の水酸基を有する1以上のエポ キン樹脂をベースとすることができる。かかるエポキシ 樹脂は異知物質であり、例えば、The Encyclopedia of Polymer Science and Engineering (Second Edition)

(重合体の科学及び工学の百科事典 (第2版)) の第6 20 巻の "Epoxy Resins" と名付けられた章に記載されてい る。好ましくは、用いるエポキシ帯循は、1分子当た り、(低温反応のための) 1以上の水酸基及び約2つの エポキシ蒸を有する。

[0012] エポキシ樹脂は、しばしば、1、2ーエポ キジ部分が付いている、中心有機部分のタイプによって 記述される。かかる中心部分の非制限的例示は、ピスプ ニノールA、ビスフェノールド、及びビスフェノールのネ \* 1つもしくは2つの一〇H部分が等数の一NH。部分に 置き代わったそれらの類似体;ホルムアルデヒドとフェ ノール及び世換フェノール及びそれらのアミノ類似体と のノボラック総合物であって、少なくとも2つの芳香核 を育するもの;トリアジン;ヒダントイン;及び少なく・ とも2つのヒドロキシル及び/又はアミノ部分を有する。 他の有機分子から導かれるものであり、それぞれにおい て、暮られるエポキシ樹脂は、分子中に、親分子中のヒ ドロキシル及び/文はアミノ部分から削除される水栗原 子と同数のエポキン部分を有する。任意的に、該1、2 - エポキシ部分は上述の中心部分から、1以上の、好ま しくは1つのメチレン蒸分、離れていてもよい。かかる モノマー同士のオリゴマー又はかかるモノマーと少なく とも2つのヒドロキシル及び/又はアミノ部分を寄する 他の有機分子とのオリゴマーも中心有機部分として役立

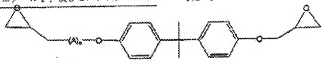
【0013】本発明に用いるエポキシ樹脂は、(多価フ ェノール中特に好ましいものである) ビスフェノール A、ビスフェノールF、ビスフェノールAD、カテコー ル、レゾルシノール等の事価フェノールのクリシジルエ ーテルを包含する。

[0014] 主として軽済性及び商業上の入手容易性か ら、本発明においては、ビスフェノールAから導かれる エポキシ樹脂を用いるのが一般に好ましい。より特定的 には、本発明で用いられるエポキシ部分含有分子は、好 ましくは、下記一般化学式を有する:

[0015]

1化7]

※ [代8]



[0015] (武中, AII

[0017]

\*

10018]を表し、口は0から50の聚熟を安す)。 かかるエボキシ樹脂を本発明の樹脂成分として直接用い る場合には、nは、各分子が少なくとも1つの木蔵器を 育するように、約1-30の額選内の整数であることが 好ましい。商業上入手し得るこのタイプのエポキシ潮脂 は、通常、やや異なるの値及びエポキシ基数を育する分 子の混合物である。用いるエポキシ樹脂混合物は、好き しくは約350~約5000数浬の、より好ましくは 約400~約3000の範囲の数平均分子蓋を有する。 50 エポキシ樹脂であり、その関示を参照によって本明細音

該エポキシ樹脂混合物における1分子当たりのエポキシ 甚の平均数は1、7~2、6の範囲にあることが好まし く、1、9~2、1の範囲にあることがより好ましい。 該ニポキン樹脂混合物はn=0である機能分子を含有す さことができる。

【0013】本発明の樹脂成分として特に有用なもの は、保護中の米田出職の9/678, 935(出職日) 2000年5月25日) に記載したような、循延長した に加入する。

[0020] 就延長したエポキン樹脂においては、頻延 長期を用いて倒々のエポキシ樹脂分子をそれらのエポキ シ基を通して反応させて、平均分子量において出発エポ キシ樹脂より大きい重合体を形成させる。本発明のこの 象様においては、出発エポキシ書語は比較的低いエポキ シ当業 (例えば、約75~約400) を有することがで きる。出発エポキシ樹脂として用いるのに、ピスフェノ ールAのグリシジルエーテルが特に好ましい。理由はよ く分からないが、エポキシ樹脂をこのように「前辺応さ 10 カン二酸)、髪嚢ジオール(例えば、1、12ーデカン せる) (prefeacting)ことにより、単に未反応形態の謎 エポキシ潮脂の分散液を用いる場合に比して、最終自己 析出皮膜の品質及び性能が改善される。このことは、エ ボキシ術館の少なくとも1つが可様性エボキシ樹脂であ る場合に、特に答えることである。

【g g 2 1】「可提性エポキシ樹脂」(flexibilizing e poxy resin)は、それ自身とジェチレントリアミン(D ETA) とによって硬化する際に、ジュロメーターショ アーDの読みが45以下であるエポキシ樹脂として定義 子当たり、少なくとも1つのエポキシ蓋と、確化した目 ご析出皮膜の可提性を増加させることができる1以上の 基を有する化合物を包含する。上記可提性を増加させる ことができる基としては、例えば、長い脂肪疾難〔例え ば、一(CHa)。一(这中、nは好きしくは3より大 であり、より好ましくはらより大である)で姿されるポ リメチレン観。該ボリメチレン額は可挠性エポキシ樹脂 の主義及び人又は健康中に存在し得る。』、ポリエステ ル徽(特に、脂肪族二酸とグリコールもしくはグリコー キシアルキレン数 [例えば、(CH2)。-CHR-O -) w (式中、nは0-3であり、mは2もしくはそれ 以上であり、RはH又はアルキルである) で表されるポ リエーテル強」等が挙げられる。特に好ましい可能性エ ポキシ樹脂は、約380のエポキシ当量を有するカルダ ノール (長銀不飽和炭化水楽基が養臭したフェノールで あって、カシューナッツ油から得られる)から導かれる 2 宮能性エポキシ樹脂である。

[0022] 本発明の1機様においては、好ましくは少 なくとも100%、より好ましては少なくとも200% 40 炭化水湊、ケトン)等の存在下で行うことができる。本 の徹底長によって、出発のエポキシ樹脂もしくは組み合 わせたエポキシ樹脂の最初の平均分子量に比して、平均 分子量が増加する。連續延長剤は、かくして。例えば水 酸基、カルボン酸、カルボン酸無水物等の該エポキシ基 と反応し得る少なくとも2つの官能基を有しているべき である。本発明の1指様においては、連領延長剤はビス フェノールA等の多価フェノールである。(Williken C benicalから入手し得る) SYNFAC8009等のア ルコキシル化多価フェノールも連續延長剤として用い得 る。適当な速頭延長割として、さらに、アジビン繁築の SO 容集含有中間エマルジョンを調製する。この乳化工程で

ジカルボン酸が挙げられる。

【0023】本発明の1整様においては、ビスフェノー ルム等の多価フェノールのジグリシジルエーデルを、1 以上の、ポリメチレン。ポリエステルもしくはポリオキ シアルキレンセグメント等の可機性セグメントを有する 連綱延長剤と狙み合わせて用いる。例えば、ポリプロピ レングリコール等のポリエーテルポリオール、ポリエス テルボリオール(とドロキシ及び/又はカルボン酸末 媒)、ダイマー脂肪酸、長氧ジカルボン酸(例えば、デ ジオール)等を用いることができる。

10

[0024] エポキシ被指に対する連鎖延長剤の使用量 は、本発明の自己折出皮質の相談成分として用いられ る、反応生成物に求められる雑合(すなわち、連維延 長)の程度によって調整する。しかしながら、一般的に は、エポキシ樹脂の養は、遊戲足長部の量に対してわず かな過剰から中程度の適割に保つ。例えば、該ニポキシ 機器中のエポキシ基の当量は該連過延長利中の活性水素 基の当量より約5%~約50%大きくする。かくして生 することができる。適当な可続性エポキシ機能は、1分 20 成した反応生成物は未反応のエポキシ基を有する(すな わち、反応生成物はエポキシ官総性である〉。認反応生 成物は、最初のエポキシ樹脂中に存在するか、運用延長 剤とエポキシ樹脂のエポキシ基との間の反応の結果生成 した水酸蒸(一〇日)も育する。

[0025] 設工ポキシ樹脂と遊鏡延浸剤とを、求めら れる程度の総合及び運搬延長を引き起こすのに有効な器 変及び時間、反応させる。例えば、本発明の1整様にお いては、出発エポキシ樹脂反応体のエポキシ当業が約7 5~約400であるのに比して、反応生成物のエポキシ ルオリゴマーとの場合によって生成するもの)、オリオ 30 当業は少なくとも約1000、好ましくは少なくとも約 1600の範囲になる。かかる条件は該成分の相対的反 応性や他の裏因によって変化するが、不当な実験をする ことなく最適化できるであるう。

【0028】 反応時間を短縮し及び/又は反応温度を低 くするために必要とされるならば、求められる、エボキ シ基と連鎖延長期との団広を促進できる触媒、例えば、 ホスフィン、アミン又は他の塩基性物質を用いることが できる。反応はエポキシ樹脂と蓬桑延長剤の両方を溶解 できる溶媒、例えば、不居性有機溶媒(例えば、芳香族 発明のある整様においては、出発物質の一部が反応せず に残り。反応生成物を本明細書に記述する自己新出組成 物に用いるときに、そのまま存在することがあるが、そ れでも問題ない。

【0027】本発明の1つの篆ましい態機においては、 エポキシ樹脂と連鎖延長剤から導かれる反応生成物を、 該反応生成物の水エマルジョンを形成させるに先立っ て、調製する。1以上の有機溶媒への反応生成物の密液 を、1以上の乳化剤の存在下に、水と乳化させて。有機

(7)

特別2003-176449

12

用いる有機溶媒は、エポキシ樹脂と連嫌延長剤とを反応 させるのに用いた有機溶媒と同じでも異なっていてもよ い、架構剤、磁集剤(coalescing agents)、流れ器節素 (如黑河) (flow control additives (leveling agent s))等の他の望まれる或分も、有機(溶媒) 相に予め溶 解させた成分として又は該エマルジョンに別個に加えた 成分として、該エマルジョンに入れることができる。好 ましくは、数有機溶薬は、ついで、蒸留又は同様な方法 によって、エマルジョンから除去する。

11

#### 00281 2388

上記したように、水酸基及びエボキシ基の両方を有する 樹脂は、南田温度ーやや高められた温度で、第1架機器 と反応させる。第1架機削は拡水酸薬と反応して、それ によって得られる反応性プレポリマーの、高められた深 度に加熱した際に硬化して耐久性のある連続皮質にな る、能力に不当に影響を与えることなく、樹脂の分子量 を増す。かくして、本発明の好ましい態機においては、 いくつかの未反応水酸基が反応性プレポリマー中に幾存 するようにするため、NCO/OH比は約1より小さ く、より好ましくは約0、5より小さくする。

【0029】本発明における第1架機構として有用なも のは、好ましくは、1分子当たり、少なくとも2つの数 **塞イソシアナト基であって、エポキシ横鬚の水酸落と、** 100℃より低い概度、例えば、好主しくは15℃~約 30℃の範囲の、より好ましくは約15℃一約80℃の 範疇の、もっとも好ましくは18℃~25℃の範囲の機 度で、反応し得る遊離イソシアナト基を有する。本発明 で使用するのに適した低温架漆剤の例として、脂肪寒及 び芳香族ポリイソシアネートが挙げられる。ジインシア ネートが特に好まして、MDI、TDI、HMDI、イ ソホロンジイフシアネート、シクロペキサンジイソシア ネート等が特に好主しいものとして挙げられる。

[0030] 望ましい場合には、反応性プレポリマーを 生成させるために必要とされる樹脂と低温架構剤との間 の低温反応を容易にするために、1以上の触媒を添加す ることができる。適当な触媒の例として、可容性金異触 **鰲及びその塩等の公知のイソシアネート/ヒドロキシル** 反応の促進のための触媒が挙げられる。低温架構工程の ための好ましい触媒は、アセチルアセトン亜鉛、オクタ アルキルスタノキサン等のスタノキサン(stannoxane) 前、ジプテル第ジラウレート、アセテル酢酸亜鉛、及び ジプチル協力キシド等のジアルキル協力キシドを包含す

【0031】低級架構剤と譲機能との反応によって、反 出生プレポリマーが生成する。この反応性プレポリマー の少なくとも一部は1つの低温架機割分子と水鹸基とエ ポキシ基の両方を育する該根拠の少なくとも2つの分子 との反応によって生成した権合生成物よりなる。かくし てこのブレポリマーは元の樹脂より大きい数平均分子量 を育するが、第2架構剤と高められた選度で反応し得 50

る。理論に縛られる訳ではないが、低温楽権剤と推断と の縮合によって処方物(formulation)の粘度が増し、し たがって流動抵抗(resistance to flow)を増す。この時 果、将られる自己折出組成物は、上塗りした駅に、減じ ちれた光沢のみならず、夏好な端部被覆、くばみ形成の 低下及び微粒子不純物への抵抗という効果を示す。

#### [0032] 高温架機剂

本発明で用いる第2架衝弾は反応性プレポリマーのエボ キシ又はヒドロキシ部分と本処理の硬化展階における高 められた温度、例えば少なくとも100℃、でのみ反応 する。好ましい高温架構築は、水酸基のみならず、自己 析出裕組成物の比較的酸性の環境に置かれても反応性ブ レポリマー中に発存するかもしれない。損なわれていな い(intact)エポキシ基とも反応すると考えられる。かか るエポキシ基の大部分もしくはすべては加水分解されて 水酸基を生成するものと考えられる。さらに、エボキシ 基がそのまま残ったとしても、エステル化、エーテル 化、ウレタン形成等の架構反応に利用し得る少なくとも いくつかの水酸蒸は、適常、存在するであるう。

20 [0033] 高温架構製は、好ましくは、加熱したとき のみにエポキシ基及び/又は水酸基と急速に付加反応し 得るが、100℃より低い温度ではかかる部分に対して は反応性をほとんどもしくはまったく弁さない分子であ る。かかる架構剤は当業界ではときに潜在性硬化剤(lat ent curatives)と称せられる。好ましい高温架構剤の例 は、(\*) 少なくとも2つの、エボキシ及び/又はたド ロキシ反応性官能基、例えばアミン、アミド、イミン、 チオール、ヒドロキシル、カルボキシル、カルボン酸無 水物等を有する分子、及び(b) 少なくとも2つのブロ ックトイソシアナト基を有する分子を包含する。かかる プロックトイソシアナト基においては、イソシアナト基 は通常のプロッキング剤でプロックされているか又はウ レチジオン構造(pretidione)の形成によって内部的にブ ロックされており、その結果、プロックトイソシアナト 基は木数基と室道では目に見えるほどの速度で反応しな いが、100℃を超える温度に加熱するとプロックが外 れてかかる茶と急速に反応する。かかるブロックトイン シアネートの例は米国特許第5、500、460号公報 及び米園特許第6、098、806号公報に記載されて 40 おり、それらの陰示を参照によって本明細書に加入す

[0034] 簡単に記述すると、米国特許第5, 50 0、460号公報及び米國特許第6、096、806号 公報のプロックトイソシアネートは一般式

[0035]

[489]

[0036] (式中、X及びX' はそれぞれ独立に、ア ミン、アルコール、アミド又はオキシム分子からもつど も容易にイオン化される水素原子を発去することによっ て生成する1個の基であるか、又はX及びX、は互いに 館合してウレチジオンを形成し、R及びR はそれぞれ 10 独立に、炭化水素がら又は存在するすべての酸素原子が カルポニル基中にあるオキシ炭化水素から、同じ炭素原 子に結合していない2つの水器原子を除去することによ って薄かれる、2個の炭化水素部分叉は2個のカルボニ ル炭化水業部分であり、篠2種の炭化水業部分又はカル 京二ル炭化水素部分は2~20の炭素数を有し、芳香族 及びカルボニル不飽和以外に不飽和を有さず。及びmは 9-20の整数、好ましくは1-15の整数である。) で表される分子から選ばれる。

[0037] 好ましくは同一であるか又は箱合してウレ 20 チジオンを形成するプロッキング基X及びX'は、適当 な贈肪族、脂藻式、芳香族又はアルキル芳香族モノアル コール、モノアミド、モノアミン又はモノオキシムから 滅くことができる。120℃程度の比較的低い温度での アンプコッキング (umblocking) が窒まれる場合には、ケ トキシムが特に有用である。160℃以上の温度でのみ 実質的速度でのアンブロッキングが超こることが望まれ る場合には、6~アミノヘキサン酸のラクタム及び/又 はベンゾトリアソールから導かれるような、より立体的 に確密された及び/又はより撤に安定なブロッキング基 30 が好ましい。

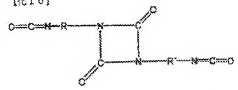
[0038] VESTAGON B1530なる素機の 下にHuelsによって販売されている製品のような、 イソホコンジイソシアネートをペースとした、エーカブ ロラクタムでプロックしたイソシアネートの架機剤とし ての使用は特に好ましい。プロックトイソシアネートタ イブの梁機類を用いる場合には、ブロックトイソシアナ ト基/水酸基の比 (NCO/OH) は、一般に、約0. 05~約1、2の範囲にあり、好ましくは約0、1~約 0. 5の範囲にある。他の例として、プロックトペキサ 40 fes)を有する反応性プレポリマーを与えるように選ばれ メチレンジイソシアネート(HMDI)が挙げられる。

#### [0039] ハイブリッド架構剤

本発明において特に好ましい架構剤は。同一分子中に、 少なくとも2つの、数樹脂中の水酸基と第1の比較的斑 い塩度(例えば、100℃末滴)で反応し得る遊離イン シアナト基と、少なくとも1つの(好ましくは少なくと も2つの)、該徴能と第2の比較的高い温度(例えば、 100℃を超える温度、好ましくは第1の温度より少な くとも50℃高い温度)でのみ核樹脂と反応し得る官能 基との両方を育するハイブリッド架構剤である。<u>| 上述の</u> 80 -

官能基は、100℃を超える温度でのみエポキシ基又は 水酸基と反応し得る、アミン、アミド、イミン、チオー ル、ヒドロキシル、カルボキシル。カルボン酸無水物。 又は(もっとも好ましくは)プロックトインジアナト基 である。かかる架機制の1つとして一般式

[9040] [613]



[0041] (式中、R及DR、は独立に、炭素数1--20の、脂肪媒、脂構式、芳香族又はアルキル芳香族基 から選択れる)で表されるものが挙げられる。

[0042] このタイプの架積網は、例えばDESECOUR N 3400 (バイエル社から販売されているイソシアナト基含 有ヘキサメチレンジイソシアネートウレチジオン)を初 めとして、商業フースから入手し得る。他のジイソシア ネートのダイマーも使用に適している。 ポリイソシアネ ート含有ウレチジオンを合成する方法は、例えば、米国 特許第4、925、724号公報に記載されており、こ れをお照によって本明細書に加入する。本発明で使用で きる他のタイプのハイブリッド架構剤は、ウレタン基含 有ポリイソシアネート、イソシアヌレート基含有ポリイ ソシアネート、ピウレット基含者ポリインシアネート。 アロファネート(allopianate)基含有ポリイソシアネー ト、カルボジイミド基含有ポリインシアネート等を包含 するが、これらに限定される訳ではない。ハイブリッド 架構剤は、自己折出組成物中の唯一の架構剤として、又 は低温架機剤及び/又は高温架機剤と組み合わせて用い 得5.

[0043] ハイブリッド架構剤と水酸蒸及びエポキシ 菜の両方を有する樹脂との反応は低温菜橋頭について上 述したと関係の条件の下に行う。かかる条件は、出発機 盟より大きい数平均分子量を有し、ハイブリッド架構築 分子と少なくとも2つの機能分子との反応によって生成 する種の少なくとも一部(at least a fraction of spec

#### [0044] 任意的成分

本発明において用いられる自己折出組成物は、反応性ブ レポリマーの生成の前に、生成中に又は生成の後に新加 する。いくつかのさらなる成分を含有していもよい。が かる追加の物質は、(好ましくはアニオン性)界面活性 朝もしくは乳化剤、自己折出反応の促進剤、充塩剤、穀 生物形。指型影影、张凡器整剂(flow central agents) もしくは均展列(leveling agents)、資料、及び/又は 着色剤を包含する。望まれる場合は、トリアルキルベン タンジオールインプチレート、アルキルカルビトール等 の1日上の経典剤(coalescing agents)を、皮膜形成温 度を低下させ、新出した樹脂粒子の凝集(coalescence) を容易にするために、用いることができる。未反応のエ ポキシ樹脂(すなわち、低温架霧前もしくはハイブリッ 下架機構と反応しなかったエポキシ樹脂)も、エポキシ タイプのもしくはエポキシベースの樹脂以外の樹脂及び 査合体と同様、存在していてもよい。 これらの種々の成 分の幾度は、米国特許第5,500,460号及び第6,096,806号 公報及び米国出産第09/578、935号明細署に記載されたよ 10 うな、通常のエポキシ横落ベースの自己折出組成物中で

用いられる対応成分の養度に従って選ぶことができる。

13

【0045】分散した状態にあることが、すなわち、反 応性プレポリマー又は該樹脂と1以上の架構剤との反応 生成物が水性媒体中に微粒子形能で分散していることが 本発明の自己折出組成物のために特に好ましい。好まし くはかかる粒子は300mm未満の(より好ましくは、 100~250 nmの) 平均粒径を有する。かかる分数 液の形成及び安定化に寄与させるべく、界面活性剤を用 いることができる。本発明の分散液は、《参照によって 20 本明線客に加入する)米国物計第6,096,896号公報に一 般的に記載された処理技術を用いて顕製できる。そこで は、第1段階で形成された初期分散版(preliminary dis

【0045】本発明での使用のために好ましいアニオン 性界面活性系は一般式

persion)を、第2級階で、狭い口径を通して強制的に通

液する2段階処理を用いている。

M'-0-50, -0- (CH, -CH, -0), -R

(式中、Mは1億のカチオン又はより高い低のカチオン 30 の1億分(momovalent fraction)、好ましくはナトリウ **ふもしくはアンモニウム、より好ましくはアンモニウム** を表し、pは、好ましくは、与えられた順に好ましさが 増すものとして少なくとも2、3又は4である。正の整 数であり、及びR"はアルキル又はアルキルアリール部 会であり、より好ましくはアルキルフェノール部分を表 す。それとは独立に、R。は好ましくは8~30、より 好ましくは15~20の炭素数を有する。)で表される エーテルサルフェートである。商業上入手し得る適当な アニオン性乳化剤はDoxfax 24-1(アルキル化ジフェ コルオキシドジスルホネートのナトリウム塩)、Abex® 26-5, Texapon E-12 & UK-12, Shodspex CO-12 8, -433&C7 -436&C7 EP-100, -110, -115, -120 &CF -227. Disponsii" AES-13, &U Aerosol 07 (>) オクチルスルホコハク酸アトリウム)を包含する。

【0047】もっとも好ましいアニオン性乳化剤は 8ho dapex CO-436であり、このものはその供給者によっ て、スルホン化ノニルフェノールエポキシレートのアン モニウム塩であり、この活性成分を58%含有すると葉 じられている。若性アニオン性乳化剤の量は、組成物金 50 ルエン及びメチルイソブチルケトン (MIBK) であ

体に対して、好ましくは約0、1-5質量%、より好ま しくは約1-3質素%の範囲である。

[0048] 自己新出版建制成分注,数名已新出版或物 と接触した活性金属表面から活性金属の解職を引き起こ すことができる、酸、酸化剤及び/又は酸化剤等の物質 である。自己新出促進期成分は、好ましくは、フッ化水 養験及びその塩、フルオコケイ酸及びその塩、フルオロ チタン競及びその塩、第二鉄イオン、酢酸、リン酸、酸 盤、磷酸、過酸化水素、過酸、タエン酸及びその塩、及 び西石敷及びその塩よりなる群から選ばれる。より好変 L.くは、該定達剤は、(a) 全量で少なくとも0. 4g /Lのフッ察イオン、(b)少なくとも0、008g/ Lの路解した3 葡萄原子、(c) 該自己折出組成物に少 なくとも1、6で約5以下のpHを与えるのに十分な量 の水素イオンソース、及び、任意的に、(d) 過酸化水 表よりなる。フッ化水素酸はフッ素イオン及び適当など 日のソースとして好ましい。フッ化第2数はファ素イオ ン及び溶解した3価数を供給し得る。HFとFeF: よ りなる促進剤が本発明での使用に特に好ましい。用いる 促進剤は、自己折出組成物に、標準水素を接より酸化性 である少なくとも100mVである酸化一適元配位を与 えるのに十分な、全体としての強さ及び量であるべきで

[0549] 题料、充填到成分又は可容性著色刻は、一 般に、他の自己折出液体組成物における同様な使用のた めに満足し得るものとして確立されている物質から、本 発明の組成物のために選ぶことができる。適当な物質は カーボンブラック、フタロシアニンブルー、フタロシア エングリーン、キナクリドンレッド、ハンザニロー。及 び/又はペンジンイエロー資料等を包含する。

【〇〇五〇】溶媒は、エポキシ樹脂、架構剤及び加えら れた最分を一緒にするための媒体として用いることがで きる。陰謀或分は、ある場合には凝集剤として作用し器 るけれども、大抵の場合、最終自己折出超級物に望まし い特性を与えるのに等与するとは考えられていない。し かし、好ましい溶媒は、単独で用いる場合、特に有効な 凝集剤ではない、

[0051] 容媒成分はエマルジョンから練出落窗によ って除去できる。しかし、落葉は、多くの場合には、本 発明の最終自己折出組成物の技術的利点を減じないの で、お自己析出組成物中にそのまま残しておいてもよ い。かかる残留溶媒は、適常、自己折出処理の終りでの 優化設勝における高められた温度の間に、道い出され

[0052] もっとも好ましい程数は、(i) 炭素数5 ~10の芳香族炭化水素と(11)炭素数3~8のケト ンとの混合物である。好ましくは、上記物質を混合する のに用いる溶媒の量は、水を除いた成分の合計質量の少 なくとも10質量%である。もっとも好ましい溶媒はト Ž.,

【0053】本発明の自己析出組成物における軽集刑政 分の存在は、一般に好ましい。好ましくは、この成分 は、グリコール、好ましくは少なくとも1つの末端水敷 基を変するグリコールのモノエーテル及びモノエステル から選ばれる。エチレングリコールのモノエーテルは客 裏に入事でき、かつ想れの減少(blistering reduction) に有効であるが、多くの地方における汚染防止法によっ て使用が制度されており、しかも本発明の生産物中に形 成されているエマルジョンを不安定化する傾向が、プロ 10 刺とが反応して熟練化性度合体マトリックス(thermoset ピレングリコールモノエーデルより、あることが見出さ れた。したがって、プロビレングリコールモノエーデ ル、特にプロピレングリコールのカープチル及びフェニ ルモノエーテルがこのクラスでは好ましい。ダリコール モノエーテルを用いる場合、本発明の自己析出技体組成 物中でのその割合は、鍵組成物中の全間形分の、好まし くは約5~約30%の範囲内であり、より好ましくは約 18~約25%の範囲内である。

【0054】モノエステルは、最終生成物において最大 ましきが減少するが、一般的には、低い機度で有効であ り、したがって、経済性及び/又は厳重な溶媒排出基準 への遊応が最大副食性より重要である場合には、好まし い。特に好金しいモノエステルは3、2、4ートリメデ ルー 1、 3ーペンタンジオールモノ2ーメデルプロピオ ネートである。この及び他のモノエステルは、使用する 場合、自己折出液体組成物の全体の、少なくとも0.5 %の量で存在させるのが好ましく。約1-10%の量で 存在させるのがより好ましく、約2、5-5%の数で存 在させるのがより一層好ましい。

#### [0055] 反応性アレポリアーの製造

この「プレポリマー」は、エポキシ基及び水酸基を育す る上述の撤船の1以上と低温楽儀剤とを好ましくは10 0℃未満である第1温度で混合することによって製造で きる。上述のごとく、第1線度は、好ましくは約15℃ ~約90℃の範囲内であり、より好ましくは約15℃~ 約80℃の範囲内であり、もっとも好ましくは約18℃ ~約25℃の範囲内である。接触時間及び条件は設樹脂 と低温架接端とが(潮脂の分子量の増加によって示され るように) 反応して目的とする「プレポリマー」反応生 成物を生成するように選ぶべきである。ハイブリッド架 婚別は同様な条件下で樹脂と反応させることができる。 スズ化合物等の当分野で既知のウレタン触媒を初めとす る触媒をイソシアネート/樹脂反応を促進させるために 用いることができる。

#### [0056] 自己折出处理の操作

本発明の被覆処理は、好ましくは、(a)語性金属芸面 を有する対象物と前距自己折出組成物とを、金属表面上 に子の決められた厚さのプレポリマー支護(数度膜は自 己析出格組成物の特定の他の成分、特に高温架構剤を用 50 行うのに十分な程度に高くなければならない。皮質を覚

いる場合にはその架橋剤を含有していてもよい)を形成 させるのに十分な時間、接触させ、(b)被覆された金 腐衰退を自己折出搭組成物との接触から難し、(c)金 展表面を水洗して、吸収されたが密導していないfinadh ared)、裕成組成物の成分の少なくとも幾分かを皮膜の より密度した部分から除去し、ついで (d) 水洗した表 面を加熱して最終的な硬化皮膜を形成させる工程よりな る。理論に縛られる訳ではないが、思った密考定膜を加 熱すると、分数液中に存在するプレポリマーと高温架構 polymeric matrix)を形成すると考えられる。

【0057】通常、自己折出級政制を宣布する前に、金 異変面を脱陷し、水洗するのが好ましい。金属表面を情 浄化し及び脱脂するのための慣用の技術を、本祭期のた めに用いることができる。水洗は泥水にさらすことによ って行うことができるが、通常、水中に、通常の層圏温 度で、10~120秒、好ましくは20~60秒後漢す ることによって行う。

【0058】金属表面と本語明の自己新出組成物とを接 樹金性が求められる場合には、モノエーテルよりやや好 20 触させるには、いかなる方法も裁判できる。例えば、後 謝 (例えば、どぶづけ) 、スプレー、ロール業務等を包 含する。遊常、漫演が好ましい。

> 【0059】 結性金属表面と本発明の自己析出浴組成物 との接触は、好ましくは約0.5~約10分、より好ま しくは約1~約3分である。液触は、好ましくは約10 一約50 um、より好ましくは約18~約25 umの最 終皮薬庫さが得られるような時間行うのが好ましい。

[0060]任意的に、形成された皮膜にさらなる望ま しい反応を引き起こすことができるか又はかかる皮膜を 30 修飾することができる試薬を、湿った被覆表面と大部分 の自己折出指組成物との間の接触の停止の後に用いるす すぎ水中に、含有させることができる。かかる試薬を、 水のみでのすすぎの後で、湿った塗膜と接触させること も可能である。本発明の自己折出浴組成物は、一般に、 水道水又は数イオン水を用いる商単なすすぎの後に加熱 して良好な品質の最終皮膜を与えることができる限った 金漢を生成させるが、硬化皮護の耐食性は、2008年 5月25日に出願された米国等許額第09/578,935号及び 2000年11月22日に出版された米国特許顕第60/2 40 52,799号明細書(これらはその実体を参照によって本明 細囊に加入する) に記載されたような、頑酸カルシウム 等のアルカリ土類金属化合物を含有する水溶液を用いて すすぐことにより、さらに改善することができる。

[0061] ナナいた推薦自己新出皮膜又はこれを任意 的に後処理した自己折出皮膜の最終加熱は、100℃よ り高い温度で行うのが好ましい、確化温度は、高温緊係 割と又は該プレポリマー中のハイブリッド保護剤後基の エポキシ及びヒドロキシル反応性官能基と、自己折出表 膜中に存在するエポキシ基及び/又は水酸基との反応を

特開2003-175449 26

19

操し要化させるための最終加熱温度は、一般に少なくと も約100℃~約300℃の範囲内の程度、好ましくは 約130℃と240℃との間の温度とし、加熱時間は一 般比約3~約60分,好主しくは約10~約30分とす

100821加熱は、必要に応じ、多級路で行うことが できる。例えば、約5~約15分級く第1設職において は、被覆基体を約55℃~約65℃のピーク温度に演然 して皮膜中に液存する水の大部分を瞬間蒸発させ(flash off)、約30~約50分號(第2段階においては、被 覆基体を約175℃~約195℃のビーク温度に加熱す る。後のピーク温度は、好ましくは、第1加熱設路の終 了後約10分以内で到達させる。

【0063】一旦冷却すると、本発明の硬化皮額は滑ら かな光らない仕上げを示し、すべての場部で良好に被覆 し、被獲援部からの「引菜し」(pullback)がほとんども しくは全くない。理論に終られる訳ではないが、反応性 「プレポリマー」のより高い分子量によって、小さな表 部欠陥と折出処理中の粒子とを架構し、折出後すすぎ及 び乾燥/痰化処理を通して寸法的に整合性を保つのに十 加 れる上記 (1) 配載の硬化し自己折出した皮質。 分な程度に、自己折出した謝證の粘度が増加していると 考えられる。

#### [9064] 用途

本祭前の自己析出組成物は、鉄、亜鉛、鉄合金及び亜鉛 合金、及び、特に種々の部品、例えば、自動車シート部 品、自動車部品(ショック・アブソーバー、ジャッキ、 リーフ・スプリング、サスペンション部品、ブラケット 等)、蒙異の部品(引出しレール等)等の養部分の表面 を処理するのに用いることができる。自己折出強姦は、

\*ファイリングキャビネット、ファイリング湖、机等に特 に適している。

[0065] 以上説明した本祭明の態様は、好ましいも の、さらに好ましいもの等も含め、以下の通り表すこと ができる。

11)

(a) 1分子当たり1以上のエポキシ基及び1以上の水 酸基を有する樹脂と(b) 1以上の楽儀剤であって、該 製造剤の少なくとも1つは、1分子当たり、第1の温度 で数樹脂の水酸器と反応し得る 2以上の遊離イソシアナ ト基を有し、また数架機関の少なくとも1つは、1分子 当たり、第1の温度よりも高い第2の温度でのみ蒸樹脂 と反応し得る1以上の官能基を有する架構能との反応生 成物を含有する。硬化し自己析出した皮膜。

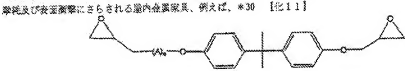
[0068] (2) 該衝脳が、多価フェノールのグリ シジルエーテル、可操性エポキシ被順、及び、1分子当 たり、水酸基。カルボン酸、カルボン酸無木物及びそれ ちの組合せから選ばれる少なくとも2つのエポキシ反応 性器を有する連鎖球長期を反応させることによって得ら

- (3) 多額フェノールがピスフェノールAである請求 項2記載の硬化し自己新出した支膜。
- (4) 可撓性エポキシ樹脂がコルゲノールから導かれ るグリシジルエーテルである上記(2)又は(3) 記載 の硬化し自己析出した皮膜。
- (5) 連盟延長幣が多価フェノールである上記(2) ~ (4) のいずれかに記載の硬化し自己折出した皮膜。
- (6) 該衛騎が化学式

[0067]

ME111

※ [化12]



100681 (太中、Aは [0059]

×

[0070]を表し、nは1~30の整数を表す)で表 される上記(1)~(5)のいずれかに記載の硬化し自 己折出した皮膜。

- (7) 第1の温度よりも高い第2の温度でのみ該核脂 と反応し得る宮能器の少なくとも1つがプロックトイン シアナト基である上記(1)~(8)のいずれかに記載 の硬化し自己折出した皮膜。
- (8) 少なくとも1つの架機剤が1分子当たり2以上 のプロックトイソシアナト基を有する上記(1)~
  - (7) のいずれかに記載の硬化し自己折出した皮製。

[0071] (9) 少なくとも1つの架構剤が脂肪族 及び芳香族ポリイソシアネートよりなる難から選ばれる 上記(1)~(8)のいずれかに記載の製化し自己析出 50 した皮膜。

(10) 少なくとも1つの業権剤がMDI、TDI、 HMD 1、イソボロンジイソシアネート、シクロペキサ ンジイソシアネート及びそれもの混合物よりなる群から 遊ばれる上記(1)~(8)のいずれかに記載の優化し 自己折出した皮膜。

(11) 第1の位度よりも高い第2の温度でのみ算費 脳と反応し得る言能基の少なくとも1つが、アミン、ア ミド、イミン、チオール、ヒドロキシ、カルボキシル、 カルボン酸無水物及びそれらの組合せよりなる群から選 自己折出した反應。

(12) 架構剤の少なくとも1つが

[0072]

[E13]

[0073] (武中、及及び京"江建立に脂肪族基、脂 農式器、アルキル芳香度基又は芳香袋差から選ばれる) なる構造を含する上窓(1)~(1 1)のいずれかに記 歳の硬化し自己折出した皮膜。

(13) 媒爆器の少なくとも1つがウレテジオン構造 を有する上記(1)~(12),のいずれかに記載の硬化 し自己折出した皮膜。

(14) 架橋孫の少なくとも1つがポリインシアネー トの二酸化もしくは三酸化によって得られる上記 (1) ~ (13) のいずれかに記載の硬化し自己折出した皮

[0 0 7 4] (15) 架構剤の少なくとも1つがイン\*

(化) 4]

[0078] (式中、Aは

[0079]

×

[0080]を表し、nは1~50の整数を表す)で表 されるエポキシ岩脂である上記(18)~(22)のい ずれかに記載の自己折出組成物。

(24) 乳化剂、自己析出促造剂、著色剂、凝集剂、 均限剤及びそれらの組合セよりなる群から選ばれる少な 50 ネート及びそれらの復合物よりなる群から選ばれる上記

\*シアナト基含有ウレチジオンである上流(1)~(1 4) のいずれかに記載の硬化し自己折出した意義。

(16) 金属表面と組み合わされた上記(1)~(1 5)のいずれかに記載の硬化し自己折出した皮膜。

22

(17) 約5~50µmの厚さを有する上記(1)~ (16) のいずれかに記載の硬化し自己折出した皮薬。 [0075] (18)

a 水、b (i) 少なくとも1つのエポキシ基及び第 1.の温度で遊離イソシアナト基と反応し得る少なくとも ばれる上記(1)~(10)のいずれかに記載の硬化し 10 1つの水酸基を有する樹脂と(i i) 販第1の選抜で拡 水製基と反応し得る遊離イソシアナト基を有する低激深 播類との意応生成物よりなる反応性プレポリマー、及び c 該第1の選度よりも高い第2の温度でのみ該反応性 プレポリマーと反応し得る高温架機関を含有する目已折 出組成物。

[0076] (19) 横脂が、多価フェノールのジグ リシジルエーテルであるエポキシ樹脂、可撓性エポキシ 樹脂、及び水酸基、カルポン酸、カルボン酸無水粕及び それらの組合せから選ばれる少なくとも2つのエポキシ 20 反応性基を含有する連氨延長期を反応させることによっ て得られる上記(18)記載の自己折出組成物。

(2.0) エポキシ樹脂がピスフェノールAのジグリシ ジルエーテルである上記(19)記載の自己析出組成

(21) 可機性エポキシ南脂がカルダノールから導か れるグリシジルエーテルである上記 (19) 又は (2 0) 記載の自己折出組成物。

(2.2) 連鎖延長剤が多価フェノールである上記(1 9)~(21)のいずれかに記載の自己折出組成物。

(23) 樹脂が一般化学式

[3077]

※ [化15]

くとも1つの成分をさらに含有する上記(18)~(2 3) のいずれかに記載の自己折出組成物。

(25) 低温架機制がMD1、TD1、HMD1、イ ソホロンジイソシアネート、シクロペキサンジインシア (18) ~ (24) のいずれかに記載の自己折出級或物。

23

【0081】(26) 高温装装剤が1以上のブロック トイソングナト基を有する上記(18)~(25)のい ずれかに記載の自己折出組成物。

(27) 反応性アレボリマー及び高温架橋列が乳化も しくは分数した形態にある上記(18)~(26)のい ずれかに記載の自己折出組成物。

(23) 上記(13)~(27)のいずれかに記載の 自己折出組成物によって被覆された金属素体。

(30) 自己析出観成物がさらに自己折出促進期を含有する上記(29)記載の方法。

(3i) 硬化を約180℃と240℃との側の複度で 行う上記(29)又は(30)記載の方法。

100831 (32)

a 水、及びも (i) 少なくとも1つのエボキン裏及び第1の温度で遊騰イソシアナト基と反応し得る少なくとも1つの首能基を有する樹脂と(ii) 液第1の温度で該機額と反応し得る少なくとも2つの遊騰イソシアナト基及び滾第1の温度よりも高い第2の温度でのみ蒸制離と反応し得る少なくとも1つの管能基の両方を有するハイブリッド架積剤との反応生成物よりなる反応性ブレボリマーであって、蒸第2の温度でのみ疾動脂と反応し得る質能基の少なくとも1つを未反応の形態で育する反 30 応性ブレボリマーを含有する自己折出観域物。

(33) さらに自己析出促進剤を含有する上記(3

2) 記載の自己折出離成物。(34) 装第2の温度でのみ接着階と反応し得る少な

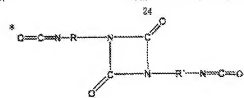
(34) 蒸落2の温度でのみ緩衝脂と反応し待る少なくとも1つの官能基がウレデジオン基である上記(3

2) 又は (33) 記載の自己折出載成物。

(35) ハイブリッド架機剤が

[0084]

[813]



【0088】 (式中、R及びR、は独立に脂肪疾患、脂 強式基、アルキル芳香疾基又は芳香液基から選ばれる) の構造を育する諸水吸32~34のいずれかに配数の自 10 己折出組成物。

(3.6) ハイブリッド契譲刻をポリイソシアネートの 二氢化又は三氢化によって得る上配(3.2)~(3.5) のいずれかに記載の自己折出組成物。

(37) 反応性ブレポリマーが乳化もしくは分散した 形態にある上記(32)~(36)のいずれかに記載の 自己折出組成物。

(38) 鉄第2の温度でのみ装樹脂と反応し得る少なくとも1つの官能基がブロックトイソシアナト基である上記(32)~(37)のいずれかに記載の自己析出組20 成物。

【0086】(39) 護樹脂が、多種フェノールのジグリシジルエーテルであるエボキシ樹脂、両機性エボキシ樹脂、及び水酸基、カルボン酸、カルボン酸無水物及びそれらの組合せから選ばれる少なくとも2つのエボキシ反応性基を含有する連載延長剤を反応させることによって得られる上記(32)~(38)のいずれかに記載の自己折出組成物。

(40) エポキシ樹脂がピスフェノールAのジグリシジルエーテルである上記 (39) 記載の自己析出組成物。

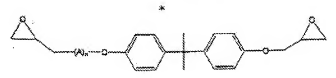
(41) 可染性エポキシ樹脂がカルダノールから導かれるグリシジルエーテルである上記(39)又は(40)記載の自己折出組成物。

(42) 連載延長初が多価フェノールである上記(3)(41) のいずれかに記載の自己析出組成物。

(43) 樹脂が一般化学式

[0087]

[1617]



[0088] (武中、AII

[0089]

[化18]

[0090]を表し、nは1~50の整数を表す)で表 されるエポキシ密路である上記(32)~(42)のい ずれかに記載の自己折出組成物。

(44) 乳化剂、自己析出促造剂、着色剂、凝集剂、 均展剤及びそれらの組合せよりなる群から選ばれる少な くとも1つの成分をさらに含有する上記(32)~ (4 3)のいずれかに記載の含己折出組成物。

[0691] (45) 上記 (32) ~ (44) のいず れかご記載の自己折出組成物によって被覆された金属器 钵.

(46) 金属基体上に皮膜を形成させる方法であっ て、数金属基体を上記 (32) ~ (44) のいずれかに 記載の自己折出組成物と、該金属基体上に泛ぶ性プレポ リマーからなる層を形成させるのに有効な時間、接触さ 20 【0096】 高速例25-36 せ、ついで数層を硬化させて数段膜を形成させることを 特徴とする方法。

(47) 硬化を約130℃と240℃との間の温度で 行う上記(45)記載の方法。

[0092]

#### [突進例] 突旋列1-12

イソシアナト/ヒドロキシル(NCO/OH) 比を変化 させ、異なる緊接剤を用いた、一連の、本発明の著色さ れていない (unprignented) 補給被組成物を調製した。こ れらの補給液量成功の各成分の(gでの)量を表1に掲 30 げる。用いた各成分の内容を表しの脚注に示す。

[0093] 補給液组成物は以下のようにして複製し た。すなわち、脱イオン水及び界面活性剤をミキナーを 協之た漢浄な反応容器に入れ、20分間もしくは均質に なるまでゆっくりと幾件する、強力機件機、及び加熱、 希却及び真空蒸留能力を備え、不活性ガスで置後した第 2の著浄な乾燥した反応容器に存煤、樹脂溶液、高温架 撤削及び/又はハイブリッド緊急制、均展制、軽集剤、 及び触媒を入れる、混合物を攪拌下に38℃(±5℃) の協度に加熱し、その温度に、約1時間又はすべての成一級 分が溶解するまで、維持し、ついで混合物を均質にし た。低温架橋刻を用いる場合は、この時点で混合物に加 えることができる。ハイブリッド架構剤の新加も処理の この段階で行うことができる。

【0094】2つの容器の内容物をそれらの割合にした がってポンプで汲み上げ、混合タンク中で混合して(bla nded)予備エマルジョンを形成させる。ついて予備エマ ルジョンを、連続3ガロン/min80ps:吐出し鉄 給ポンプを用いて、2ガロン/minを35℃未満に冷 母できる熱交換器を備えたマイクロ液動化装置(microfl 50 【0098】かくして得られた緩化皮薬の光気度(表

uidizer unit)に送り込む。形成された、好ましくは約 150~約250mmの紅径範囲を有するエマルジョン をポップを用いて清浄な、乾燥した蒸留等器に入れる。 10 蒸園容器の内容物を38℃(±2℃)に加熱し、メチル イソプチルケトン/水共満混合物定数 (azeotrope const ant)の蒸留速度を使つのに十分な真空を適用する。蒸留 はすべてのメチルイソプチルケトンが除去されるまで維 殺する。

#### [0095] 英遊別13-24

実施例1-12で顕製した無滑色補給液経成物を、表2 に示すさらなる成分を添加することによって修飾して。 31. 5質量%の不揮発物を含有する著色補給領組成物 を翻製した。

実施例13-24の著色補給液程成物を用いて、自己析 出便達剤(the SurfaceTechnologies Division of Henke l Corporationから入手し得る AUTOPHORETICCSOC Start er)及び脱イオン水を含有する作業用自己折出組成物(so thing autodeposition compositions)を処方した。既不 オン木の675g部分をまず容器に入れた。ついで自己 析出促進剤を添加し、完全に混合した。緒給液の目的と する量を添加し、ついで残りの水を抵加した。用いた 水、精給液及び自己折出促造剤の最を表るに示す。

#### [0097] 実施例37-45

実施例28-36に示した作業用自己析出組成物を用い て、ACT冷闌圧延鍼04×12×026預浄、非難出 しAPR1172~パネル上に自己折出皮膜を形成させ た。パネルを、 AUTOPHORETIC Cleaner 259 (Henkel Su riace Technologiesの製品)に120秒浸透することに よって演得化した。整清浄化剤の温度は30容量%(木 道水で希釈)であった。該著浄化剤は88±5℃の温度 に保持した。清浄化性、水道水及び脱イオン水を用いて パネルを60秒間ですいだ。清浄化パネルを蒸遊倒25 -36の自己折出組成物と、直接 (20-22℃) で3 O 時間、接触させ、ついで論自己折出組成物から引き難 した。該意装工程中、該自己折出組成物は300-40 Om V (Linesuaro 101メーターの読み=160-300 u A)の 数化速光値(redax value)に維持した。上記引離しから 約30~60秒後に、バネルを水道水でのすすぎに60 砂례付した。ついでパネルを反応すすぎ (reaction rips a) (46-49℃で60秒間浸透) に付し、熱対流炉 (185℃、40分) 中で遊化させた。皮薬厚さは一般 に約1ミル(mil)であった。

(15)

榜號2003-176449

28

4) は用いた遊離イソシアナト含有架議制の蚤に依存することが判明した。すなわち、DESMODUR M3400の量が、該自己新出租政物中に存在する水酸基の量と比較して、地加するにつれて、表面光沢が減少する(特に蒸棄例37、40及び43を比較されたい)、これらの寒棄例は、また、ブロックトインシアナト基を有するが遊職イ本

27

\* ソシアナト基を有さない架議報 (例えば、VESTAGON BF1 540)の旅却によっては、硬化自己折出支援の表面光沢 は、一般に、有意な影響を受けないことを示している。 【0099】

[表1]

	Be.	Ex 2	2c. 3	&x. 4	Ex. S	Ex d	Ex. 7	£x. X	£2.9	Ex. 10	Ea.li	Ex. 12
333338(1)	435.67	416.67	416.67	486.94	465.91	446.63	471.76	431.99	438.33	433.23	422.73	457.49
98.88 58 A(2)	17.20	34,40	58,83	20.10	19.23	3.44	29.21	37.99	34.24	26.38	34.82	37.77
<b>********</b> ****************************	-				13.66	26.19	-	13.25	32.87	25,43	24.73	-(0)
<b>器会数额(4)</b>	1737	18,49	28.73	204.30	20.31	20,32	30.36	28.31	28.37	20.32	2333	20.30
<b>35 33</b> (1)	221.78	246.38	226.79	259.18	267.79	273.68	165.18	273.35	338733	233.80	235.63	370.96
M2.88(6)	9.67	0.73	0.30	5.78	0.75	0.72	3.78	\$2.75	\$.75	0,73	7.72	8.72
28.21.288 (F)	2.67	2.34	3.19	3.13	3.12	3.13	3.12	3.12	3.12	3.33	3.13	3.12
\$ 85.55 th \$48.83	13,06	13.90	13.58	15.26	13.23	15.28	15.24	13.27	\$5.27	15.29	35,28	15.26
製すオンス	855.67	910.75	1220.97	1900	1000.44	1000,23	3000.00	1968.C	(000,4)	1800.81	1000.78	1000.00
NCO/OR	8,135	0.250	0.500	0.125	9.1875	6,250	S.1875	9.250	0.3125	0.3125	6.373	9.250

- (3) ビスフェノールとジタリシシルエーテル、ビスフェノールと、及び CASE(第378 MC-514 工管物性エポキシ機能 (Cardoline Conjunction)、Names、New Josep, ISA から入手し得る: カシューをから得られる。長期不熟知製化水素が複換したフェノールから確かれる)の 反応生成物の 60% 要数 (確認)・40% (wight per operator)業 16% 及び CE 善業 330 の数度収生機能は本語特別服务 399774,935 号 (UMR 2, 2005 年 5 月 25 日)及 UFが応する RT 公務 WO 000/4224 に影像されたようにして表現した。
- (2) DSSMODUS VISKOR, Regen, Pinchargh, Pannayhamia, USA から入事し着るヘキチメチレンジインシアネートのインシアナト含本ワンチシスン、業務 NCO 含金-USAN
- CS) VESTAGON EF1546; Commons から入手し降るカプロラクタムでプロックしたインボロンジイソシアネート、有効イソシアでト含量 ※5.37%
- (4) TEXAMOL: Segment Chemical Company から入事し得る 224とリメチルルスペンタンジオールモノイソプチレーと
- (4) メチルイソプチルタトン
- (の) ジブテル機会をシド
- (7) DISPARIUM L1984: King Industries, Women's, Commedican から人手し得るアクリル協合体ペース均差数(10%不得接近)
- (所) ANCHAPEX CO-436, Riodie Chimie から入手し舞をスルホン化/ニルフェノールエトキシレートのアンモニウム線(30%活性)

[0100] \*2 ※ ※ (表2)

	35x 13	Ex 14	Ex. 15	Ek. 16	Ex. 17	2x 18	Ez. 19	Ex. 26	8x. 2!	Ex. 22	Ex. 23	Ex 28
<b>多数的过去式和第</b> 号	-	2	3	4	5	6	7	g	3	(0	1\$	12
<b>37.32</b> (g)	794.4	\$13.3	800.1	\$67.5	841.8	\$86.9	881.9	900.1	903.	\$81.9	907.6	342.2
整イオン水(8)	8	44.3	130.0	25.3	105.0	85.0	82.0	40.0	55.0	79.0	23.8	8
AQUABLACK 155A(1)g)	19.1	20.7	22,3	23.2	23.3	23.1	23.1	23.0	23.5	23.2	23,4	23.5
数于 <b>级</b> (nm)												
22.00	194	186	182	196	213	207	204	185	187	135	192	204
<b>80.9</b>	153-	142-	140- 255	145- 269	163- 297	15%	1.5 <del>6</del> - 2.52	125-	131- 238	153- 279	151- 248	157- 285
<b>35.35</b>	201.7	192.2	188.5	231,5	253.4	210.8	232.6	729.6	121.1	33317	229.9	209.5
2025	200	192.8	186.2	216.5	230,5	211,2	314.3	256.3	203.1	200	3377	215.5

(!) Binney and Smith Company から入手し得るコーポンプラック類科分散液

[0101]

★ ★ [表3]

	T Ex. 25	Ex. 25	Br. 27	Fx. 18	Ex. 29	Ex. 30	Ex. 31	2x. 33	Et. 13	Ex. 34	Ex. 33	Bx. 36
AUTOPIKORETIC 300 States (s)	75.0	75.0	73.9	75.8	75.0	75,8	75.0	75.0	75.0	75,8	75.0	75.0
整イオン水 (8)	1134.8	1134.7	1134.7	3,138,5	1139.1	1139.5	1139.3	1139.6	1139.2		1159.0	
****	13	14	13	16	17	38	19	23	22	24	23	21
<b>经验</b> (2)	290,2	1933	290.3	285.1	285.9	285.5	285.7	385.4	285.\$	238.0	286.0	285.3

	Ex. 37	Ex. 38	8x 39	Ex. 40	Ez. 43	Ex 43	25.43	27. W	
<b>产业的自己派出级企会来来的争夺</b>	28	29	30	31	32	33	34	35	36
- Marie 14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14	325	34	93	21	30	7.5	7	8	8
光元、60 東大元基章 (1) STOORE ※番号: (DESMODUR 53420 のみ)	0.125	0.125	0.135	0.1875	0.1879	0.1875	0.250	0.250	0.250
	-	6.0625	0.325	0	0.0525	0.135	C	Q.HEZS	0.135
NCO/OH 当重比(VESTAGON BF1540 のみ) NCO/OH 当重比(当計)	6.125	# £875	0.250	0,3875	0.258	0.3125	0.250	83125	0.375

(1) 水水小人类の平均

フロントページの続き

(51) lat, Cl.

識別記号

FI C09D 163/02 f-43-}\* (發考)

C 0 9 D 163/02

Fゥーム(多考) 10078 BB26Z BB96Z CA33 DAJ1

DB01 DE02 DB05 DC13 DC38 EALS EB33 EB38 EC07 EC11

ECIL

4F100 AB01A AK243 AK538 ALU68 8A02 CA02 EJ638 EJ421

GRO7 GRO2 JRO2 JLG0 JRO28

4,038 DB061 DG161 DG261 KAG3

1

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-176449

(43)Date of publication of application: 24.05.2003

(51)Int.Cl.

C090175/04 8050 1/18 8050 7/14 8328 15/08 C090163/00 C090163/02

(21)Application number: 2002-238013

(71)Applicant: NIPPON PARKERIZING CO LTD

(22)Date of filing:

(72)Inventor: BAMMEL BRIAN D

(30)Priority

Priority number: 2001 944267

Priority date: 31,08,2001 Priority country: US

(54) CURABLE AUTODEPOSITION COATING FILM, AUTODEPOSITION COMPOSITION. COATED METAL SUBSTRATE, AND METHOD FOR FORMING COATING FILM ON METAL SUBSTRATE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an autodeposition coating material composition and to provide a method for forming a coating film on a metal substrate through the autodeposition of the coating material composition.

SOLUTION: An autodeposition composition for forming a polymer coating film having reduced gloss is produced by using a resin bearing at least one hydroxy group and at least one epoxy group in one molecule, a low-temperature crosslinking agent and a high-temperature crosslinking agent. The resin and the low-temperature crosslinking agent are used to form a reactive prepolymer, which is mixed or emulsified with the high-temperature crosslinking agent thereby the autodeposition composition is prepared. In another method, a hybrid crosslinking agent bearing free isocyanate group that is reactive with the above resin at a relatively low temperature and bearing at least one functional group that is only reactive with the resin at a relatively raised temperature can be used for the formation of the autodeposition composition. The polymer coating film formed by autodeposition on the metal substrate is matte-finished with high resistance to surface defects.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of relection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

		•	
		•	

of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

i.i.		

# TICES \*

nd NOT are not responsible for any as caused by the use of this translation

s document has been translated by computer. So the translation may not reflect the anginal

\* shows the word which can not be translated.

he drawings, any words are not translated.

h can react per molecule and at the 1st temperature. At least one [moreover, ] of these the ig agents it has the hydroxyl group of this resin, and two or more isoistion isocyanato groups ir than per molecule and the 1st temperature and which hardened and carried out the selfone I epaxy groups, and one or more hydroxyl groups (a) At least one of these the cross in 1) it is the resin and the cross liming agent beyond (b)? which have one or more ( per s linking agents. The court, which contains the restiftant of this resin and the cross linking t which has one or mare functional groups which can react only at the 2nd temperature

in 2). The coast according to claim 1 which is obtained by making the chain extension agent in drides, and those combination of a polyhydric phenol react and which hardened and curried n this resin has at least two spaxy reactivity radioals chased from per glycidyl athar, a he epoxy resin, and molecule, the hydroxyl group, the carboxylic sold, the carboxylic he self-deposit.

m 3) The cost according to claim 2 whose polyhydric phenel is bisphenel A and which ened and carried out the seff-deposit.

m 4] The cest according to claim 2 or 3 which is glycidyl ether to which a flexible epoxy is led from cardanol and which hardened and carried out the self-deposit.

in 5) The cost according to claim 2 to 4 whose chain extensions agent is a polyhydric phenol which hardened and earned out the self-deposit,

m 6] This resin is a chemical formula [\*\* 1]

inside of a formula and A are [Formula 2].)

bis -- carrying out -- n -- the integer of 1-50 -- expressing -- the coat according to claim in 7) The coat according to claim 1 to 6 this resin and whose at least one of the functional 5 with which it is expressed and which hardened and carried out the self-deposit

im 8] The cost according to claim 1 to 7 in which at least one cross linking agent has two or ps which can react are block TOISO evanate groups only at the 2nd temperature higher the 1st temperature and which hardened and carried out the self-deposit

e [ per malecule ] block TOISO cyanate groups and which hardened and carried but the self-

JP.2003-176449,A [CLAIMS]

273 8-10

cress larking agent becomes from alighatic series and aromatic series pely isocyanate and which Claim 1] The cost according to ciain 1 to 8 which is chosen from the group which at least one hardened and carried out the seif-deposit.

(Claim 10) The coat according to claim 1 to 9 which is chosen from the group which at least one iminė, a thiei, hydroxy \*\* carboxyl, carboxylic anhydrides, and those combination only at the 2nd of this resin and the functional groups which can react becomes from an amine, an amide, an tamperature higher than the 1st tenmerature and which hardened and carried out the self-

Olaim 11) At least one of the cross linking agents is (Formula 3).

Chain 12] Water, b (i) The reactant prepolymen which consists of a resultant of the resin which linking agent which can react with this reactent prepolymer only at the 2nd temperature higher one epoxy group and the 1st temperature, and the four-temperature gross linking agent which R and R' is independently chosen from an aliphatic series radical, an alloyelle radical, an alipy aramatic series radical, or an aromatic series radical ameng a formula). The cost according to wa an isolation isocyanata group and at least one hydroxyl group which oan react at at feast has this hydroxyi group and the isolation isooganalo group which can react at the (ii) this 1at temmerature. And a Self-deposit constituent which contains the elevated-temperature orass ciaim it to 10 which has structure and which hardened and carried out the self-deposit. than this 1st temperature.

only at the 2nd temperature higher then this resin, at least two isoletion isodyanato groups which (Claim 13) Water, And b () i) At least one spoxy group At the 1st temperature, and an isolation the reactant prepaigner which consists of a resultant of this resin and the hybrid cross lawing recognisto group At least one functional group which can react The resin which it has (ii) it is can react, and this 1st temperature. The self-deposit constituent which cantains the reactant propolymer which has at least one with this resin with the unreasted gestalt of the functional egent, which has both at least one functional group which can react with this 1st temperature group which cen react only at this 2nd temperature.

chain extension agent in which resin contains at least two epoxy reactivity radicals chosen from Olzin: 15] The self-deposit considerent according to claim 14 whose epoxy resin is diglyoidyl Olaim 14] The self-deposit penstituent eccarding to claim 12 or 13 abtained by making the the epoxy resin which is diglycidyi ether of a palyhydric ahenel, a flexible epoxy rasin and a hydroxyl group, a carboxylic axid, carboxylic arthydrides, and those combination react.

Claim 18. The self-deposit constituent accertaing to claim 14 or 15 which is glyeidyl either to which a flexible spary reain is led from cardanol ether of Elsphenoi A.

Claim 17] The self-deposit constituent according to claim 14 to 18 whose chain extension agent is a polyhydric phenol

Claim 18] Regin is a general chemistry type [# 4]

(The inside of a formule and A are [Formule 5].)

http://www4.iodlinpit.ga.jp/cgr-bin/tran\_web\_cgi.eije

80/21/1002

303--176449,A. [CLAIMS]

-- carrying out -- in -- the integer of 1-70 -- expressing -- the self-deposit constituent rding to claim 12 to 17 which is the spoxy resin expressed.

m 20) The self-deposit constituent according to claim 14 to 19 in the case of using claim 12 n 19] The self-deposit constituent according to claim 12 to 19 which contains sirther at one companent chosen from the group which continue of an emulsifier, a self-deposit teratur, a cotoring agent, a floccutent, \*\* exhibition agents, and those combination.

en from the group which a low-temperature cross linking egent becomes from MDL, TDL

I, isopherone dispoyanate, cyclehexane dispoyanate, and thise mixture, and a low erature cross linking agent. m 21] The self-depasit constituent seconding to claim 14 to 20 in the case of using claim 12 lich an elevated-temperature cross linking agent has one or more block TOISO cyanate as, and on elevated temperature pross linking agent.

m 22] The self-deposit constituent according to claim 14 to 19 in the case of using claim 13 resin and whose at least one functional group which can react are URECHI dione radioals a hybrid cross licking agent only at this 2nd temperature,

m 23] A hybrid cross linking agent is (Formula 0)

en from an alighadic series radical, an alicyclic radical, an alityl aramatic series radical, or an istic series radical among a formula), and a hybrid cross linking agent claim 14-19, and is a aches in the case of using claim 13 which has the structure of (R and R' is independently deposit constituent given in either of 22.

m 25) The metal base covered with the self-deposit constituent according to claim 12 to 24. in 24] A self-deposit constituent given in either [ ciaims 14-19 in the case of using claim 13 resin and whose at least one functional group which can react are block TOISO evanate ps, and a hybrid grous langua agent only at this 2nd temperature, and ] 22 and 23.

stad-temperature cross licking againt on the self-daposit constituent econding to claim 14 1 in the case of using claim 12 and an elevated-temperature cross linking agent, and this in 28] Time amount effective in baing the approach of making a coat forming on a matal , and making the tayer which consists this metal base of a reactant prepolymer and an si base form, the approach characterized by making it contact, stiffening this layer

s linking agent, and 3 22-24, and this metal base form, the approach characterized by making and making the layer which consists this metal base of a repotent prepaismer on a selfin 27) Time amount effective in being the appreach of making a coal forming on a metal isit constituent given in either [claims 14-19 in the case of using claim 13 and a hybrid requerity, and making this coat form.

intact, stiffering this layer subsequently, and making this chat form

nslation done.]

1/www4.ipdl.inpit.go.jp/ogi-bin/tran\_web\_ogi\_elje

2007/11/19

# VHOES \*

end 18811 are not responsible for any tas caused by the use of this translation.

is document has been translated by computer. So the translation may not raflect the original

se shows the word which can not be translated.

the drawings, any words are not translated.

# AILED DESCRIPTION

ailed Description of the Invention;

tituent (autodeposition costing somposition) *which* uses an apoxy resin as the base, and this ed out the self-deposit on the metal base (metallic substrates) of the self-deposit adating d of the invention) This invarian relates to the use for forming the cost (coatings) which

inbracher et al.), No. 4,108,8(7 and No. 4,178,400 (above, Leonel), No. 4,180,803 (Howellur), 1,242,378 and No. 4,243,704 (Hail et al. [ Above, ]), No. 4,289,828 (Howellur), and the No. 3.894 (Ahmsa) list, for example. This specification is joined by reference in the indication of i, and now, is well established about the use. About this detail, it is each No. [5,500,460] hground of the Invention.] The self-deposit is used an industry for about 30 years about yed et al.) referring to the official report to a U.S. Pat. No. 3.592,692 official report e patents.

stantial rate, when it puts into this liquid seletion or dispersion liquid. The method of making a I which increases thickness, or the cost (film) of a polymer so that a metal abject stops long tradeposition which requires cannecting to the power saurce of the direct—current electrical Ision, or water suspension liquid, and was put there Although it is covered with the adhesive re precipitate and the condensation (flor culation) which take piace to the nature of resin or (coating) form in a surface of metal using this constituent and this constituent is displayed self" or a "self"depasit (sex)" constituent, dispersion liguid, on emulsion, suppension, a bath, . (films) alike very well is praduced since paint takes place, However, this external current is during a baile When not in coniect with an active metal, this liquid is long duration stability manon in this industry, and is displayed in this specification as vocabulary, such as "a self~ 3) A self-deposit constituent usually the gestalf of a liquid, i.e., the active metal front lace lymer. An "active metal" is defined as a match which begins to dissolve automatically in a electric equipment the metal and other objects which are covered although the adhesive nobject (dejects) into which it is usually in the gestalt of a water solution, an squosity lution, processing, and as approach, A self-deposit is often contrasted with the used in a self-deposit.

14] One approach that the seif-daposit coating has so far been manufactured is emulaifying poxy resin, a cross linking agent, an arbitrary additive, and the mixture containing a solvent sequently the emissified mixture is distilled, removes a solvent and obtains the self-deposit stituent as a resin particle distributed in water. When using in self-deposit processing, this. stituent is hardened and forms the pelymer cost excellent in gloss. However, this cost is essed (craters) and are caused by edge pull back (edge pullback) and existence of the idive to cost defects (costing defects), such as other defects (defects) which become dito matter on a base front face, (it reapposes sharply (expression)).

ation, a defect (themishes), and the surface discontinuity (surface defects) of other gestalten 3. A surface of metal especially a zine content front face, the constituent this can form the rdeposit cost of resistance more to galvanized steel or the pinhole of the front face of the

urther especially, and operation are desired.

JP, 2003-176449, A [DETAILED DESORPTION]

usually generate a glossy surface wast. However, not all the end users of this technique desire usuat gioss, or is a littia giossy, as for using this further process and further additive, avoiding, DD06] Furthermore, if the usual epoxy resin base self-deposit constituent is hardened, it will generally needed in order to change into the front face which is justerless of a ocet with the glassy front face. Although the further down stream processing and the further additive are and avoiding, if it is \*\*\*\* is desirable.

constituent which becomes depressed and is resistant to the defect caused by edge pull back Summary of the invantion! The purpose of this invention is offering the self-deposit coating and existence of the specific matter, in case another purpase of this invention harders, it is offering the self-deposit approach which forms the self-deposit cost which has the reduced

tomperature of the resin which has both (a) resotivity hydroxyl group and a resotant epoxy group isocyanato group, a hydroxyf group and/or an epexy group, and the part (moieties) that can react OCCES! If these of this invention and other purposes are followed, the self-deposit constituent of (b) this resultant, and the 2nd higher temperature which are generated by the reaction in the 1st which achieves the function of both 1st and 2nd cross linking agents which has both an isolation group. One desirable ( what is higher at least 50 degraes C than the 1st temperature ), and high (appaide groups), and the 1st cress linking agent of reactivity which has no isolation isologenets (2008) The self-deposit constituent of this invention is durable, becomes depressed and can be used for forming the resin cost of the reduced glass which is resistance in the defect resulting this invention which is in the gestalt of an amulsion or dispersion liquid preferably contains the 2nd cross licking againt which can react only at the resultant which can construct a bridge and st least 18 degrees. O of the 2nd temperature is more desirable. The hybrid gross linking agent from edge pull back and existence of the special material en a processing front face. By using resistance [ andarance ] and may have the further paint film (costings, points) etc. can be this saif-deposit constituent, the metal goods which may have the front face of corrosion only at the raised temperature, therefore was described above can also be used. manufactured.

function of both the sbove—manitioned types as compared with the start resinous principle by the eindaily this reactant propolymer with the 2nd (it has this prepolymer and functional group which primary reaction (prefinitivary reaction) of the hydroxyl group and the 1st cross linking agent in a kelf-depusit coat which the crosslinking reaction (or between [ when using a hybrid cross linking low-temperature reaction can be made to generate. This invention sets like 1 value, and mix or can react only at raised temperature) cross linking agent, and carry out, the self—deposit of this harden with heating, in another races of this invention, the hybrid cross linking agent which has the description of both the 1st cress linking agent and the 2nd pross linking agent is used. The agent.] each molecules of this reactant prepolymen' between this reactant propolymer and the temperature - let the resin which has an isolation isocyanato group and one or more hydroxyd groups which can react at the temperature to the temperature raised for a while be the base. under a selfrdeposit condition, a resin coat is made to form, and, subsequently it is made to 2nd cross linking agent is triggered by the raised temparature in a hardening process, and is the resotant prepotymer companent which has the niciscular weight raised by use of the Detailed Description of the Invention) the inside of the molecule with same self-deposit constituent and operation of this invention --- one or more epoxy groups and (i) (ii) room resistance, and shows low confraction and edge pull back to the small defect in surface defecation by it, and has the reduced glass is forned.

Enginearing tencyclapedia of the science of 2 palymer (Second Edition), and enginearing (the 2nd epaxy resins which have on lencyanate group and one or more hydroxyl groups which can react. [0011] The reactant prepolymer used by resin this invention can use as the base one or more This epoxy results the common knowledge matter, for example, is indicated by the chapter named "Epoxy Resins" of the 3th volume of The Encyclopedia at Polymer Science and

÷					
					i a

Preferably, the epoxy resin to be used has a hydroxyl group beyond [1 (a lowereture reaction sake) ] par instecute, and south two spoxy groups.

and the same number delated from the hydroxyl and/or amino part in a boss child, arbitrary ersate with those anno analogs. Thing, thispine which has at least two nucleif it is led from r organic mulecules which have bydantoin; and at least two hydroxyt, and/or an emino part, 2) An epoxy rean is often described by the type of a man organic part to which I and 2y part is attached. The nonrestrictive instantiation for this care Bisphanol A. Bisphanol F be preferably separated by one methylene group. Offgomer with other organic molecules sets to each. The epoxy resin abtained has in a malecule the epoxy parts of a hydrogen / one or / "OH ]: They are formaldshyde, a phenci, a permutation shenci, and a novolak those analogs placed and replaced with -NH2 part of numbers [ parts / of a bisobenal / h have the oligories or this monerner, at least two hydroxyl, and for amino part of these its -- one or more [the part for a core above-mentioned / Land 2-epoxy part / to ] amers also serves as a main organic part.

as bisphenol A (especially destrable among a polyhydric pheriof). Bisphenol F, bisphenol A D, 3) The epoxy resin used for this invention includes the glycidy! ether of polytrydric phenols, techol, and resording

tion from economical afficiency and the acquisition ease on commerce. More specifically, spaxy partial centent malecule used by this invention is : [0015] which has the following 4) Generally it is desirable to mainly use the epoxy resin led from bisphenel A in this ral chemistry type preferably. muia 7)

6] (The inside of a formula and A are (00171)

mula 8

may come to hand on commerce of epoxy resin is the mixture of the malecule which usually oth as a resingus principle of this invention, as for n. It is desirable that it is about one to 30 It of about 400 - about 3000 range preferably. As for the number of averages of the epaxy ger within the limits so that each maleciale may have at least one hydroxyl group. This type I range twist the epoxy resin mixture to be used, and it has the number eversge molecular it is more desirable that it is in the range of 1.9–2.1. This epoxy resin mixture can contain a per molecule in this spoxy resin mixture, it is desirable that it is in the range of 1,3-2,5. a little different in yakes and a little different namber of epoxy groups. About 350 - about 3] Carrying out a table, n expresses the integer of 0 to 50. When using this epoxy resin ofich child who is no 0.

3] As a resinaus principle of this invention, especially a useful thing is the epoxy resin which section and which carried out chain extension, and joins this specification by reference in the indicated to the U.S. applications 09/678,035 (filling date of application: May 25, 2000) under

Each epoxy resin inclocule is made to react through those epoxy groups using a chain seular weight in the epoxy resin which carried out chain extension. In this mode of this ntion, a start epoxy resin can have comparatively low weight per apoxy equivalent (for gation agent, and a larger polymer than a start epoxy resin is made to form in average

JP,3003-176449,A (DETAILED DESCRIPTION)

なーダとびな

quality and the engine performance of the fast self-deposit coat are improved by what "is made or an apoxy resin to front-react in this way" (prereacting). This is being able to say especially oase where the dispersion liquid of this epoxy resin of an unreacted gestait are why used, the ether of bisphenol A is desirable. Although a reason is not known well, as compared with the example, abrect 75- abrect 4001. Although used as a start epoxy resin, especially the glycidyl when at least one of the epoxy resins is a fiszible epoxy resin.

(2021). A flexible epoxy resin" (flexibilitaing apoxy resin) can be defined as an epoxy resin whose group per molecule, and one or more redicals to which the flexibility of the hardened self-deposit coat can be made to moreage. It is the polymethylene chain expressed with long sliphstic series unsaturated hydrocarbon radical pennuted, and obtained from a cashew nut oil) which has about example, the polyether drain expressed with n-OHR-C(OH2)-m (n is 0-8 among a formula, in is condensation with alignatic series discut, a gycol, or plycof oligomen), polycoyaliydene chain flor I or more tran it, and R is H or alkyl)], etc. are mentioned. Especially a desirable flexible epoxy resin is 2 functionality epoxy resin led from the cardanol (it is the phone) which the long-chain reading of durometer Share D is 45 or less, in case it herdens by itself and diebylengtriamine ohain [(n is size from 3 preferably among a formula, and it is size from 8 more preferably), for (DETAL A suitable flexible epoxy resin includes the nonpound which has et least one epoxy increase, for example. This polymethylene chain may exist in the principal chain of a flexible azample, "(CH2) nr. as a radical to which the shove-mentioned flexibility can be made to epaxy resin, and/or a side chain.] A polyester chain (what is especially generated by 350 weight per epoxy equivalent.

at least 200% of chain extension as compared with the average malacular weight of the beginning invention sets like 1 voice and chain extension agents are palyhydric phencia, auch as bisphenol [0022] This invention sets like, I voice and average molecular weight increases at least 100% by of the epoxy resin of a start, or the combined epoxy resin more proferably. The chain extension A. Qt may receive from Millisen Chemicall The altoxyl-tized polytigatic phenol of SYNFAC8009 agent should have these epoxy groups, such as a hydroxyl group, a carboxylic acid, and a carboxylic arhydride, and at least two functional groups which can react in this way. This grade can also be used as a chain extension agent. As a suitable chain extension agent, dicarbanylic soid, such as an adipic acid, is mentioned further.

polyols, such as a polypropylene giycol, polyester polyol (hydroxy \*\*\*\*/ ar carboxylic-acid end), a dimer fatty acid, long-chain dicarboxylic acid (for example, deconsidioic acid), long-chain did (for bisphenol A, is used combining the chain extension agent which has flexible segments, such as (0023) This invention sets like I voice and the digholdyl ether of polyhydric phanels, each as one or more polymethylanes, polyester, or a polyosyalkylene segment. For axample, polyether example, 1, 12-Decean died, etc. can be used.

resin is hoot general to the excess of whenever { middle } from tew excesses to the amount of a principle of the self-deposit cost of this invention and for which a resultant is eshed adjusts the smount of the chain extension agent used to an epoxy resin. However, the amount of an apoxy chain extension agent. The resultant generated in this way has an unreacted epoxy group (that is, a resultant is epoxy functionality). This resultant also has the hydroxyl group (- OH) which made larger about \$5 to about 505 than the equivalent of the active hydragen radical in this existed in the first apoxy resin ar was generated as a result of the reaction between a chain chain extension agent. For exemple, the equivalent of the epoxy group in this epoxy resin is [0024] Extent of the condensation (namely, chain extension) which is used as a resincias extension again and the epoxy group of an epoxy resin.

2028] If it is medded in order to shurten rescion time and/of to make reaction temperature low. and chain extension which can ask for this epoxy resin and a chain extension agent; for example, [0025] It is made to react temperature and time effective in causing the condensation of extent t voice of this invention -- like -- settling -- the weight per spoxy equivalent of start spoxy equivalent of a resultant "" at least "" about 1000 "" it becames about 1500 range at least although they change with the relative responsiveness and otter factors of this component. preferably. These conditions could be eptimized without, conducting an urjust experiment, resin reagin --- about 75- although it is about 400 --- comparing --- the weight see spoxy

Www.hpdl.inpit.go.jp/ogi-bin/tran\_web\_ogi\_ege

		8) -	
			3

atalyst which can promote the reaction of the epoxy group and chain extension agent which alled for, for example, a phosphine, an amine, or other alkalis can be used. A reaction can be acsrbun, a ketone). In a mode with this invention, efficuen it may exist as it is when using nined under existence of an epoxy resin and the subsent which can descrive both chain re self-deposit constituent which remains without some starting material reacting and ision agents, for example, an inactive organic solvent etc., (for example, aromatic ribgs a resultant on these specifications, it is still satisfactory.

s linking agent above was carried out — ambient–temperature — it is mede to react with the able mode of this invention, a NCO/OH ratio is smaller than about 1, and is made it is mare med. The solution of the resultant to one or more organic solvents is made to amulsify with sion is prepared even if the organic solvent used at this equisification process is the same in order to make it some orveacted hydroxyl groups remoin in a reactant propolymer in the perature to which the reactant prepaivmen obtained by it was raised, and is durable, in this ulant (coalescing agents), and a flow modifier (\*\* exhibition agent) (flow control additives). ie organic solvent used for making an epoxy resin and a chain extension agent resot. they 8) the resin which has both a hydroxyl group and an epoxy group as the low-temperature ross lipking agent at the temperature raised a little. The 1st cross lipking agent increases vorant beforehand dissolved in the organic (solvent) phase. Preferably, subsequently this differ. The component expected others (leveling agents), such as a cross linking agent, a 7) Is one desirable made of this invention, it precedes making the water emolsion of this r under one or more existence of an emulsifier, and an erganic solvent content middle notecular weight of resin, without affecting unfairly the capacity it is incapable to the also be put into this emulsion as a component separately added to this emulsion as a tant form and the resultant led from an epaxy reals and a chain extension agent is isuation ocat which reacts with this hydroxyl group, hardens when it heats to the nic solvent is removed from an emulsion by distillation or the same approach. rable and smaller than about 0.5.

p of the range of 15 degrees C - about 90 degrees C which the range of about 15 degrees G 8) a thing useful as the 1st cross inhing agent in this invention — desirable — at least two perature lower than 100 degrees C -- for example, it has preferably the isolation isocyenato arably, and can react. As an example of the low-temperature chois linking agent suitable for coulty discoverate is desirable and is mentioned as what has especially desirable MDI, TDI, tion isocyanate groups per molecule --- it is --- the hydroxyl group of an epoxy resin, and g it by this invention, aliphable series and snamatic series poly isocyanate are mentioned out 80 degrees C is the temperature of the range of 13 degrees C = 25 degrees C most isophorone disacyanate, cyclinexane disocyanate, etc.

it, one or more catalysts can be added. As an example of a suitable cotalyst, the catalyst for nd by the theory, the increase of viscosity, therefore flow resistance (resistance to flow) of a 0] by being desirable, it order to make easy the low-temperature resolven between the resin action of well-known iscoyanate / hydroxyl reactions, such as a finibility metal satalyst and ng agent and reen. Consequently, when the self-deposit constituent obtained is finished, it men this prepolyriver has larger number average molecular weight then the original resin, it led in order to make a reactant prepolymer generate, and a low-tempersture cross linking it and this resin. A part of this reactiont prepalymen [ at least ] consists of a condensation but generated by the reaction with at least two malecules of this really that has both one react at the 2nd cross linking agent and the raised temperatura. Although not necessarily is not only the raduced gloss but the effectiveness of the fall of good edge covering and alt, is mentioned. The desirable ostalyst for a low-temperature bridge formation process temperature cross linking agent profecule, hydroxyl group, and epoxy group, in this way, ula object (formulation) are increased by the condensation of a low-temperature oress ides dialkyl tin oxide, such as stanoxane (stanoxanes), such as acetylacetone zind and 11] A reactant prepolymer generates by the reaction of a low-temperature cross linking ITA alkyl stannkane, a dlautyl tin JIRAU rate, acatyl zinc szetste, and dibutyl tin oxida. ession formation, and the resistance to a particle impority.

JP,2003-170449,A [DETAILED DESCRIPTION]

preferably carried out to an epoxy grain and/or a hydroxyl group quickly adly when it heats, it is conditives) in this industry, the example of a desirable elevated temperature cross linking agent -0032] the raised temporature [ in / in the 2nd cross linking agent used by elevated-temperature of a hydroxy part, and this pracessing ] --- for example, at least 100 degrees C comes out, and a chisei resction is carried out. Even if a desirable elevated-temperature cross linking agent is put – (a) – the molecule which has at least two spozy and/or a hydroxy reactivity functional group. temperature as for a block TOISO cygnate group], If it hasts to the temperature exceeding 100 block TOISO eyanate is indicated by the U.S. Pat. No. 5,500,489 official report and the U.S., Pat. for example, an antitie, an antitle, an invine, a thiof, the hydroxyl, carbaxyl, a carboxylic anhydride, eta., and (b) --- fire molecule which has at least two black TOISO cyanate groups is included in then 100 degrees C. Dis cross linking spent is somethies called a fatency curing agent (latent props litking agent, this invention / the spoxy of a reactant prepolymer, or the hardening phase mast or a molecule which is not shown at all about reactivity to this part at temperature lower which can be used for gressinking reaction, such as esterification, etherilication, and orethene [0034] When it describes briefly, the block TOISO eyamite of a U.S. Pat. No. 5,500,480 official [0033] Although the addition reaction of the elevated-temperature cross linking agent can be isopyanato group is blooked by the usual blocking agent, is internally blooked by formation of degrees. C. a block will separate and it will react quickly with this radical. The example of this most or J generate a hydroxyl group. Furthermore, probably, some hydraxyl graups at least UPECHI dione structure (uretidions) consequently is visible at a hydroxyl group and a room on the comparatively acid environment of not only a byck coxyl group but a self-deposit bath prepolymer and which is not spalled reacts. It is thought that it hydrolyzes and all these all constitution, it is considered that the epoxy group (intact) which may remain in a reactant this block TOISO eyunate group, attiough it does not react at the rate of fixe I which the No. 6,088.806 official report, and joins this specification by reference in those indications. report and a U.S. Pat. No. 6,096,900 official report is a general farmida (0035). formation, usually exist, even if an epoxy graup remains as it is. (Formula 9]

forms URECHI dione, and X' can be drawn from suitable aliphatic series, alloyelio, aromatic saries oxima molaguia, respectively) it joins together mutually and X and X' terms URECHI done. R and saturation --- partial saturation --- not having --- and m. --- the integer of 0-20 --- it is the integer R or independently, respectively From the oxy-hydrocarbon which has all the oxygen atoms that or alky) aromatic sarigs monoslectrol, the monoamide, monoamine, or a mone-cosing. Retesime is temperature of 160 degrees C or more  $\mathbb{R}^{++}$  the failure was carried out in three dimensions  $\mathbb{R}^{++}$  it. part --- the earbon number of 2-20 --- having --- except for aromatic series and carbonyl partial carbonyl hydrocarbon part. --- (i is --- this divatent hydrocarbon part ar a carbanyl hydrocarbon have not been combined with the same carbon atom, a divalent hydrocarbon part or a divalent useful especially when an AMBU locking (unblocking) with a comparatively low temperature of sexancic acid / when the AMBU locking in a substantial rate is wanted to happen only at the exist from a hydrocarbon in a carbonyl group. Are led by removing two hydrogen atoms which independently the hydrogen atom ionized most easily from an amine, aloshol, an amide, or an (9037) or [ being preferably the same ] — or the blocking redical & which joins together and about 120 degrees C is desired, as [ laad / from the lactam and/or benzotriazd of 8-amina (9936) (Among a formula whether X and X is a univalent radical generated by removing reaches and/or a blocking radical more stable in an acid is desirable. of 1-15 preferably. It is chosen out of the molecule expressed.

2007/11/19

//wwws.ipdlingit.ge.jp/cgi-bit/tran\_web\_cgi\_dge

(0038) VESTACON Especielly the use as a cross linking agent of the isocyanate blocked by

applient caprainctum like the product currently said to the button of the trademark which

			2

ses C). It is the hybrid cross linking agent which has both this resin and the functional group tional group is an epoxy group or a hydroxyl group, the amine and amide which can react, an tion isocyanate group which can react into the same incledule at the hydroxyl group in this 70 cyanate group only at the temperature exceeding 100 degrees C. It is a general formula 3] In hybrid cross linking, agent tins invention expecially a desirable cross linking agent. The harativaly high temperature (for example, temperature exceeding, 100 degrees C. desirable s, a thiol and the hydroxyl, carboxyl, a carboxylic aritydrids, or (most preferably) a block eratore higher at least 50 degraes C than the 1st tainperature). An above-maniahed ast two resin, and the 1st comparatively low temperature (for example, less than 100 it can react only at this at least one resin (preferably at least two) and the 2nd 3] as one of the cross linking agents of these.

- C- X

If What is expressed ( (9 and 6 is independently whosen from the sliphstic series, alloyollo, aromatic series, or the alkyl aromatic series radical of a carbon number 1-20 among a

2] This type of cross linking agent may come to hand from the commercial source by making odilinide radical contant poly isocyanate, etc., it is not necessarily linited to these. A fiybrid st radicai content poly isocyanate, aliophenete (allophanete) radical content poly lancyanate, Although the hybrid prose linking agent of other types which can be used by this invention ides urethane group content poly ispoyanate, isocyanute racioal contant puly isocyanate. bining a juar-temperature cross linking agent and/or an elevated-temperature cross liching ipia, the U.S. Pat. No. 4,829,724 official report, and joins this specification by reference in OHI diane currently said from Bayer). The dimer of other dispoyanate is also sultable for The approach of compounding poly isocyanate content URECHI done is indicated by for s linking agent can be used as an only cross linking agent in a self-deposit constituent. the start DESMODUR N3400 (isocyanate group content hexamethylane di-isocyanate

bition agent (laveling agenta), a pigment, and/or a calaring agent. It can use, in order to make tant propolymer which has larger number everage moleciniar weight than start fesin, and has 3) The reaction with the resin which has both a hybrid cross linking agent, a hydroxyl group, bration of a reactaint prepolymer — under generation — or some further components added roed and deposited one or more flaceulants (coalescing agents), such as triality pentanadiol re about the low-temperature cross linking agent. These sonditions are chosen so that the an apoxy group is performed to the potton of the same conditions with having mentioned ing agent, a biocide, a bubble control agent, a flow regulator (flow control agents) or a 🗫 ; condensation (coalescence) of the resin particle which cout formation temperature was e hinds [ at least ] (at least a fraction of species) generated by the resution of a hybrid actant (preferably animite) or an eminimiter, the accelerator of a self-deposit reaction, a r generation -- containing -- \*\*\*\* -- it is good. The matter of this addition includes a 4) the self-deposit constituent used in arbitrary component this invention --- before outyrate and alityl carbitol, when wished. The unreacted apovy resin tnamely, a lowis linking agent indiccule and at least two pitch children may be given.

JP, 2003-176449.A [DETAILED DESCRIPTION]

がし えージ

temperature cross linking agent or a hybrid cross linking agent, and the spoxy resin that did not concentration of the tie element used in the self-deposit constituent of the usual apoxy resin react) as well as resin other than the resin of an epoxy type or the epoxy base and a polymer base which was indicated by U.S. Par, No. 5,500,460, the No. 8,068,808 official report, and the may exist. The concentration of these various components can be chosen according to the U.S. application/[ 09th ] No. 678,935 specification.

than 30thm preferably. A surfactant can be used in order to make it contribute to formation and using the processing technique generally indicated in a U.S. Pat. No. 6,036,806 (this specification cross linking agards, with the particle gestalt especially because of the self-deposit considerent is jained by reference) official report. There, the two-step processing which dips compulsorily of this invention. This particle has the mean particle diameter (preferably 100-250nm) of lays stabilization of these dispersion liquid. The dispersion liquid of this invention can be prepared (0045) It is desirable that it is distributing in an agreesty medium that it is in the condition of having distributed, i.e., the resultant of a reactant prepolymer or this resin, and one or more the initial dispersion liquid (preliminary dispersion) formed in the 1st step through narrow aporture in the 2nd step is used.

cation of higher \*\* ) (monovalent fraction), Anmontum is expressed more preferably, desirable --anionis emulsifiar which may some to hand on commerce \*\* Dowfax IM 2A\*1 (alkylation diphemy) oxy"s biunder sedium salt of suifonste), AbexTM 26-5, TexapenTM E-12 and K-12, RhodapexTM expresses an allybhanut part more preferably, it — independent —— R" — desirable — 8-30 — [0048] An anionis surfactant desirable for use by this invartion is general faminia M+-O-SO2-O-(CH2-CH2-O) p-R" (among a formula). M A pairt for univalent [ of a univalent cation or the ammonium salt of a sulfonation namyl phenol opoxy rate, and is reported to contain this active 00-128, and -433 -- and -- -436 -- and -- 127 and -- 127, -110, -115, and -120 and -- -227 and whole -- receiving -- desirable -- about 0.1 to 5 mass % -- it is the range of about one to 3 it has the carbon mumber of 15-20 more preferably. It is ethersuifate expressed, the suitable ingredient 58% by that feeder, the amount of an activity anionic ensulailier — the constituent sodium or annuming -- p It is the positive integer which is at least 2, 3, or 4 as that whose desirability increases in the given order preferably, and R" is alkyl or an alkyl aryl part, and DispensiTM AES-13 --- and --- AeresoTM GT (sodium dioctyl sulfosuccinate) is included, [0047] But desirable amonic ennasitier it is RhodepexTM CO~436, and this thing is the mass % more preferably.

preferably chosen from the group which consists of a hydroflueric sold and its salt, a fluoresilless fluoride can supply fluorine fon and dissolved trivaterit from. The accelerator which consists of HF soid and its self, a flavor utaine sold and its self, a ferric inn, an ecetic sold, a phospheric adid, a .0048] Salf-deposit accelerator components are matter, such as the sold and exidizer which can fluorine fon of 0.4 g/L, and (b) --- sufficient hydrogen fon source of an emount to give about five acid, and its sait, more -- desirable -- this accelerator -- (a) whole quantity -- at least -- the cause dissociation of an active metal from the active metal front face in centact with this selfsulfuno acid, a nitric acid, a hydrogen peraxide, a peroxy acid, a citric acid, its salt, a tarterie and PeF3 is desirable to expecially the use by this invention, strength as the whole with the dissolved at least by at least 1.8 --- and it consists of a (d) hydrogen peroxide arbitrarily. A sufficient accelerator to be used to give the exidation-reduction potential which is at least hydrofluoric acid is desirable as fluorine ion and the source of suitable pH. The 2nd iran of or less pill to the thirelent iron stom and (c) this self-deposit constituent which 0.003 g/L deposit consituent, and/or a complexing agent. A self-deposit accelerator component is 100mV which is an oxidizing quality from a narmal hydrogen electrode at a soff-deposit constituent --- and it should be an amount.

the matter generally established as what may be satisfied for the same use in other self-deposit biack, a copper phthalocyanina blue, Phthatecyanine Green, the Quinacridone red. Hansa Yallow, (00%) A pigment, a buiking agent compenent, or a fusibility celering agent can be chasen from figuid consultuents for the constituent of this invention. The suitable matter includes carbon

10050]. A solyent can be used as a medium for mixing an epoxy resin, a cross linking agent, and

http://www4.jodl.htpit.go.jn/ogi-bin/tran\_web\_cgi\_eije

sit constituent. However, a desirable solvent is not an expensity effective flocusiant, when i the most, it is not considered to contribute to giving a desirable property to the last selfdded component. Although a sulvent component can ect as a Hocoulant in a certain case.

- s soivent does not reduce the technical advantage of the last self-deposit constituent of ual solvent is uspally driven out between the raised temperature in the hardening phase in I] A selvent component is removable from an emolsion with vacuum distilistion. However, overtion in many cases, it may leave it as it is into this self-deposit constituent. This and of self-deposit processing.
  - rably used for mixing the above-mantioned matter is at least 10 mass 2 of the sum total s of the component except water. But desirable solvents are tolusner and methyl isobutul 2) But a desirable seivent is the mixture of the aramatic hydrocarban of the (i) carban sers 0-10, and the ketone of the (ii) carbon numbers 3-8. The amount of the solvent ne (MEBK)
- ation is desirable. Preferably, this component is chasen from the monor ether and intonosater ylare gives are desimble in this class. When using the gived mons-edier, the total solids in constituent are within the limits of about 5 - 30% of abbreviation preferably, and the rate in nside of the self-deposit liquid constituent of this invention is within the limits of about 18 3] Generally existence of the floculant component in the self-deposit constituent of this probler of ethylene glycol could come to hand easily and was effective in the reduction in ng (historing reduction), use is restricted by the antipolistics; bill in many districts, and a efore, n-futty and the pieny mone-ether of the propylens glycol monorather, especially glycel and the glycal which has at least one end hydroxyl group preferably. Although the naver formed into the product of this invention from the gropylene gived mano-ether. ain thing was found out for the inclination which destablizes the emulsion currently of abbreyiation more preferably.
  - eases a little from the mono-stier, but generally, monossier is desirable, when adaptation in unt of the whole self-deposit Baud zenstituent. It is more desimble to make it exist in sboot s. I it reaches and other manageter uses it, it is desirable to make it exist in at least 0.8% of oester is 2, 2, and 4-trimethyl -it is 1 and 3-pantamendol mona-2-methyl propionate. When to ten 8 of amount, and it is much more desirable to make it exist in about 2.5 to five 9 of mum carrosion resistance effectively therefore by low concentration. Especially desirable 4] When the maximum corrosion resistance is searched for in an end product, desirability tanical efficiency and/or a severe salvent emission standard is more important than the
- note and the low-temperature cross linking agent of the above-mentioned resit which has an The "prepolymer" of \*\*\*\*\* of a reactant prepolymer can be manifectured by mixing ! erably. Like \*\*\*\*, the 1st temperature is within the limits of about 15 degrees C - about 90 ersbly, and is within the limits of about 18 degrees C – about 25 degrees C mast preférably. t an urathane catalyst known in the present fields, such as a tin compound, can be used in coular weight of resin like), and make the purpose may be generated. A hybrid cross limbing tact time and conditions should be chosen so that the "propolymer" resultent which this it can make it react with resin under the same conditions. The catalyst which makes the ly group and a hydroxyl group at the 1st temperature which is less than 100 degrees C ses O preferably, is within the limits of about 15 degrees C - about 80 degrees C mare n and a from-temperature press linking agent react (it is shown by the increment in the a to promote isocyanate / resin reaction.
- (8) Covering processing of actuation this invention of self-deposit processing preferably (a) deposit bath constituent ....) of the thickness beforehend benied on the surface of metal in e propolymer coat (the component of everything [ coat / this ] but the spacification of a isct, separate from contact to a seif-deposit bath consituent sufficient time amount for ace of metal is resed, the onee where especially an elevated-temperature cross linking ing it form, and the surface of metal by which (b) covering was carried out, and the (c) othect which has an active metal front hase, and said self-deposit constituent thinks it

JP. 2003-176449 A [DETAILED DESCRIPTION]

ジーグ こごの

sgant is used --- the cross inking agent, --- containing --- soom --- Although absorbed, it consists subsequently carried out (d) insing a little, and a final hardening coat is made to form. Although not necessarily bound by the theory, if the damp advesion coat is heated, it will be thought that of a process in which remove or from the part of the component of the \*\*\*\* constituent which has not been stuck (unadhered) stins from that of a cost, heat at least the front face which the prepaymer and elevated-temperature ordss linking agant which exist in dispersion squid react, and a thermosetting polymer matrix (thermoset polymeric matrix) is formed.

(2015.7) Usquily, before applying a saif-deposit constituent, it is desirable to degrease and rinse a surface of matei. The technique of commen use of a degressing [ defeaste a surface of matei and I sake can be used for this invention. Although theing can be performed by exposing to a stream, it is the usual ambient temperature and usually carries our underwater by being preferably insterond for 20 to 50 seconds for 10 to 120 seconds.

deposit constituent of this invention. For example, immersion (for example, dipping), a spray, roll 0058] Any approaches are employable in order to contact a surface of metal and the selfcoating, etc. are included. Usually, immersion is desirable.

about 10 minutes. As for contact, it is ( about 10 ~ 50 micrometers of abbreviation ) preferably (0059) the cuntact to an eptive matel front face and the self-deposit bath constituent of this invention --- desirable --- about 0.3- they are about 1 % about 3 minutes more preferably for desirable to carry out time when the last thickness of film of about 18 - 25 nicrometers of abbreviation is obtained more praferably.

specification by reference in the stereo) for which it epoined to the U.S. patent application  $0 \Re t / |\mathcal{K}|$ dasirable reaction in the formed coat arbitrarily, or can embellish this coat after a hait of contact contact. Although the damp paint film which can generally heat the self-deposit both constituent water solution containing aikalina-eerth-metal compounds, euch as a calcium nilrate, it is further between the damp covaring front face and most of damp self-daposit bath constituents contain. Mo. 578,935, and November 22, 2000 for which it applied on May 25, 2000 } By rinsing using the of this invention after an easy rinse which uses tap water or defonized mater, and can give the hardering cent / by the U.S. patent application 60th/No. 162,789 specification (these juin this [0050] It can make the rinse underwater which uses the reagent which can trigger the further It is possible to also make the paint film which became wet efter ringing [ water ] this reagent last, coat of good quality is made to generate As [indicated / the corrosion resistance of a improvable.

- general --- about 3- they may be about 10 - about 30 minutes preferably for about 60 minutes. temperature within the limits of about 100 degrees C - about 300 degrees C -- deginable -- the (0061) As for the last heating of the self-deposit coat which carried out, efter treatment of the temperature between stock 139 degrees C and 249 degrees C --- carrying out --- heating time temperature higher tinn 100 degrees C. Euring temperature -- en elevated-temperature cross linking agent -- or it must be high to sufficient extent to perform the resotion of the apoxy of group, and the epoxy group and/or hydroxyl group that exist in a self-daposit coat, whenever the hybrid gross linking agent residue in this prepalymer and a hydroxyl reactivity functional for drying and stiffening a cost / last stoving temperature ] --- general --- at least --- the humid self-depesit acat or this which was ranged arbitrarily, it is desirable to carry out at

(Disi2) Heating can be performed on a militataga story if needed, about [ for example, ] --- in the a coat is flashad --- making (flash off) --- shout --- in the 2nd step which continues for 30- about degrees C. Next peak temperature is made to reach within obout 10 minutes after termination of covering base in peak temperature of about 55 degrees G - about 55 degrees C, and remains in 50 minutes, a covering base is heated in pach temperature of about 175 degrees G - about 185 ist step which continues for 5- about 15 minutes, the great portion of water which heats a the 1st heating pluse preferably.

most -- or there is completely nothing. Although not necessarily bound by the theory, a bridge is 2063] and a code — finishing with the smooth hardening coat of this invention not shining omstructed in smail surface discontinuity and the particle under deposit pracessing, and it is being shawn -- all edges -- good -- cavering -- "pull back" (poliback) from a covering edge

2007/11/19

1//www4.pdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran.web\_cgi\_eije

				÷

JP,2003-176449.A [DETAILED DESCRIPTION]

face of steel parts, such as iron, zins, an iron allay, a zinc allay and various components, for The self-deposit constituent of application this invention can be used for processing the The mode of this invention explained above can be expressed including a desirable thing. and a surface impact, for example, a filing cabinet, the filing shelf, especially the desk, etc. pile, automobile sheet compenents, autoparts, and components (pash-drawer rail etc.) of cially. Self-deposit gaint is suitable for the inside-of-a-house-metal furniture exposed to dered by the higher malecular weight of reactant "prepolymer" for the viscosity of the which carried out the self-deposit to increase to sufficient extent to keep adjustment ure (a shuck absorber, a jack, a leaf spring, suspension components, bracket, etc.). nsional through an after [ a deposit ] rings and designation hardening processing I more desirable thing, etc. as follows.

y groups, and one or more hydroxyl groups. (a) At least one of Greso the cross linking to it has the hydroxyl group of this resin, and two or more isolation isocyamato groups which eact per molecula and at the 1st temperature. At least one [ moreover, ] of these the cross per malecule and the 1st temperature and which hardened and carried out, the self-deposit. the resin and the cross linking agent beyond (b)1 which have one or more [ per molecula ] h has one or more functional groups which can react only at the 2nd temperature higher ig agents. The cost which contains the restitant of this resin and the cross linking agent

ting --- making --- things --- obtaining --- having --- the above --- (-- one ---) -- a publication (j) (2) this -- cesin --- a polyfrythic phenol --- glycidyl ether --- flexibility --- an epoxy resin ---- and -- those -- combination -- from -- dioceng -- having -- st heast -- two --m one m a maiscule m per m a hydroxyl group m a carbaxylic soid m a carbaxylic -- epoxy --- reactivity --- a radioal --- having --- a chain --- extension --- an agent -ardening -- self -- a deposit -- having carried out -- a cost

he dost according to claim 2 whose polyhydric phenol is bisphenel A and which hardened

he cost in which the above (2) which is glycidyl ether drawn from cardanel, or (3) carried out the self-deposit

he coat in which the publication hardened to either of above-mentioned (2) - (4) which is a cations furdened, and the flaxible epoxy resin carried out the self-deposit, nydric phench and the chain extension agent carried out the seif-deposit

his resin is a chemical formula (0007)

(8) (The inside of a formula and A are [0039].)

ication hardened to either of above-mentioned (1) – (5) expressed, and carried out the self-(0) is table --- canying out -- in --- the integer of 1-50 --- expressing --- the cost which the 38

The cost in which the publication hardened to either at above-meritioned (1) = (0) which is a it carried but the self-deposit only at the 2nd temperature higher than the 1st temperature. k TOISO evaluate group, and at least one of this resin and the functional groups which can

3) The coat in which the publication hardened to either of above-memboned (1) " (7) which has two or more [ per molepule ] block TOISO cyanate groups, and at least one cross inhing agent carried out the self-deposit.

chosen from the group which consists of eligibatic series and aromatic series pely leocyanate. 0071] (9) The cost in which the publication hardened to either of above-mentioned (1) ~ (8) and at least one pross linking agent carried out the self-deposit.

disapyanate, and those mixture, and at least one orese inhing agent carried out the self-deposit. (10) The cost is which the publication hardened to sither of above-mentioned (1) - (8) chasen from the group which consists of MOI. TOI, HMOI, isopherone disocyanate, dyslehoxane

reacting ... extending ... a functional group ... at least ... one ... a \*\* ... an antine ... an unide .. these --- combination --- bacoming --- a group --- from --- choosing --- basing --- the above --- (-(11) the -- one -- temperature -- being high -- the -- two -- temperature -- this -- resin --- one ---) - (--- ten ---) --- either --- e publication --- hardening --- self --- a deposit --- having - an imine --- a thiol -- hydroxy one --- \*\* --- earboxyl --- a carboxylic anhydride --- and sarried out .... a post

(11) At least one of the cross linking agents is [5072]

Formula 133

(0073) (R and R' is independently chosen from an elighbeig series radical, an elicyclic radical, an alkyl sromatic series radical, or an aromatic series radical among a formula). The coas which the publication hardened to either of above-manifoned (1) ~ (11) which has structure, and carried out the self-deposit.

The coat in which the publication hardened to either of above-mentioned (1) - (12) which has URBUMI dioner structure, and at least one of the oross linking agents carried out the self-

(14) The soat in which the publication hardened to either of above-mentioned (1) -- (13) obtained by dimerization of the pair isocyanate, or 3 quantification, and of least one of the cross linking agents carded out the self-deposit,

 $\{0.074\}$  (15). The cost in which the publication hardened to either of above-mentioned (1)  $\sim$  (14) which is isocyanate group contant URECHI dione, and at least one of the cross linking agents carned out the self-deposit.

(16) The cost which the publication hardened to either of above-mentioned (1) ~ (15) combined with the surface of metal, and carried out the self-deposit.

(17) The cost which the publication hardened to either of above-mentioned (1) - (16) which has the thickness of about 5-30 migromators, and carried out the self-deposit.

includion inapparent agreem and at least one induceryl group which can react at at least one opaxy linking agent which can react with this reactant prepairmer only at the 2nd tomperature higher temperature. And a Self-deposit constituent which centerins the elevated-temperature aross Water, b (i) The reactant prepolymer which consists of a resultant of the resin which has an group and the 1st temperature, and the low-temperature cross linking agent which has this hydroxyl group and the isolation isocyanato group which can react at the (ii) this lat

the epaky rean whose resin is digityoldyl ether which is a polythydric phenol, a flexible epoxy resin and a hydroxyl group, a carboxylic caid, carboxylic enhydrides, and these combination react. making the chain extension agent containing at least two epoxy reactivity radicals chazen from (8078) (19) The self-deposit constituent of the above-mentioned (18) publication obtained by

2007/11/19

		÷ -	

JP.2003~178449,A [DETAILED DESCRIPTION]

The self-deposit constituent of the above-mentioned (19) publication whose epoxy resin is sidyl ether of bisphenol A.

A self-deposit consultuent the above (13) which is giynidyl ether to which a flexible epoxy is led from cardanol, or given in (20)

A self-deposit cansituent given in either of above-mentioned (19) - (21) whose chain

usion agents are polyfiydric phenols.

Resin is a general chemistry type [0677].

8] (The inside of a formula and A are [0079].)

mula [5]

isit accelerator, a calaring agent, a flocoulant, \*\* akhibition agenta, and those combination. A self-deposit, constituent given in either of above-mentianed (18) - (24) chosen from the Mitsent given in aither of above-mentioned (18) - (22) which is the epexy resis expressed. ier at least one comparent chosen from the group which consists of an emulsifier, a selfp which a low temperature cross linking agent becomes from MOI, TELL HMOI isopherone A self-deposit constituent given in either of above-mentioned (16) - (23) which contains O] a table … carrying out … n … the integer of 1-50 … expressing … a self-deposit eyarete, cyclohexane dispeyanste, and those mixture.

1] (28) A self-deposit constituent given in either of above-mantioned (18) - (25) in which an h the reactant prepolymer and the elevated-temparature cross inking agent amulsified or A self-deposit constituent given in either of above-mentioned (18) - (26) in the gestalt sted-temperature crass linking agent has one or more block TOISO cyanate groups. buted.

The above (13) Metal base covered with the self-deposit constituent of a publication by

2. of - (22).

serziore cross linking agent form on a self-deposit constituent given [ this metal base ] in m of above-mentioned (18) - (27), and this metal base, the approach characterized by 2] (29) Time arrount are the approach of making a coat forming on a metal base, and ofive in making the layer which consists of a reactari; prepolymer and an elevated~ ing it contact, stiffening this layer subsequently, and making this coal form

The apprecash of the above-mentioned (29) publication that a self-deposit constituent

cains a self-deposit accaleratar further,

An approach the above (29) which haidens at the tamperature between about 130 degrees id 248 degrees C. or given in (30).

ist temperature. The self-deposit constituent which contains the reactant prepolymer which both at least one functional group which can react with this 1st temperature only at the 2nd pérature higher than this resin, at feast two isolation isocyanato groups which can reaut, and o At least one functional group which can ceact. The resin which it has (ii) it is the ceactant er. And b () i) At least, one apay group At the 1st temperature, and an isolation isocyanato odymer which consists of a resultant of this resu and the hybrid cross linking agent which

at least one with this resin with the uneacted gentalt of the functional group which can

react anly at this 2nd temperature.

(33) The self-deposit constituent of the abeve-mentioned (32) publication which harhernore contains a self-deposit accelerator.

(34) A self-deposit constituent the above (32) whose at least one functional group which can react with this resin only at this 2nd temperature is a URECHI done radical, or given in (33) (35) A hybrid cross linking agent is [0084].

Formula 163

0085) It is the self-deposit constituent according to claim 32 to 34 which has the structure of (A and R' is independently chosen from an alighetic series radical, an alloyolic radical, on allyl aromatic series radical, ar an aromatic series radical among a formula).

(38) A self-deposit constituent given in either of above-mentioned (32) - (35) which absens a hybrid cross inhing agent by dimerization of the poly isocyanste, or 3 quantification

(37) A self-deposit constituent given in either of above-mentioned (32) - (30) in the gestalt

which the reautant prepolymer entalsified or distributed.

(38) A self-deposit constituent given in either of above-mentioned (32) - (37) whose at least ons tunctional group which can resot with this resin only at this 2nd temperature is a block CISO eyanate group.

(0086) (30) A self-deposit constituent given in either of above-mentioned (32) ~ (39) obtained by resin and a hydroxyl group, a carboxylic acid, carboxylic anhydrides, and thase combination react. the spoxy resh this whose resin is digiyoldyl ether which is a polyhydric phend, a flexible epoxy making the chain axtension agent containing at least two enoxy reactivity radicals chosen from

(40) The self-deposit constituent of the above-memioned (38) publication whase epoxy resin is diglycidyl ether of bisphenol A.

(41) A self-deposit constituent the above (39) which is glycidyl ether to which a flexible aboxy resin is led from cardenal, or gives in (40)

(42) A self-deposit constituent given in either of above-mentioned (43) - (41) whose chain extension egents are polyhydric phenols

(42) Resin is a general chemistry typs (40087) (Formula 17)

[0088] (The inside of a formula and A are [0089].)

Formula 18

constituent given in either of above-mentioned (32) ~ (42) which is the epaxy resin expressed. (44) A self-denosit constituent given in either of above-mentioned (32) ~ (43) which contains (DOSC) a table --- carrying out --- n --- the integer of 1-50 --- expressing --- a salf-deposit

http://wwwf.jpdl.inpit.go.jp/cgi~bin/tran.web\_ogi\_eije

i.				

] (45) The above (42) Metal base covered with the self-deposit constituent of a publication sit accelerator, a coloring agent, a flocaulant, \*\* exhibition agents, and those combination er at least one component chosen from the group which consists of an emulsifier, a selfther of ~ (44)

fine amount are the approach of making a cost forming on a metal base, and effective in

pach characterized by making it contact, stiffening this layer subsequently, and making this ig the layer which consists of a reactant propolymer form on a self-deposit constituent this metal base ) is either of shove-mentioned (32) ~ (44), and this metal base, the

The approach of the above-mentioned (48) publication which hardens at the temperature

een about 130 degrees C and 240 degrees C.

then is not colored were prepared. The amount (with g) of each component of these supply constituents is hung up ever Table 1. The centents of each used companient are shown in npie] Example 1-12 issoyanato / inydraxyi (NCO/OH) ratio was changed, and a series of y (urpigmented) liquid constituents using a different cross inhing agent with which this cotnote of Table 1.

s) A supply liquid constituent is the following, and was made and propared. That is, dejonized composents dissolved in the temperature. When using a low-temperature cross linking agent. n add to mixture at this time. Addition of a hybrid cross linking sgarn, can also be performed tained to it and, subsequently to homogeneity, mixture was made it unid about I hour or all r and a surfactors are put into the pure reaction container equipped with the mixer, and it dans, and a catalyst are put into the 2nd pure dry reaction container permoted with inert. ng, cooling, and unclusm distribution, capacity, and a solvent, a resin solution, an elevatederature cross linking agent and/or a hybrid cross linking agent, a #\* extilision agent, a slowly until it becomes for 20 minutes or homogeneity. It has a powerful agitator and Mixture was heated in temperature of 25 degrees C (\*\*5 degrees C) under stirring is s phase of processing.

inauton, and a mindbpsi discharge feed pump. The formed emulsion which has the size range s in a mixing tank, and a reserve (blended) emulajus is made to farm. Subsequently, it sends ; a pump. The contents of a distillation container are heated at 38 degrees C (\*\*2 degrees 4) The contents of two containers are plumped up with a nump according to those rates. It micro fluidization equipment (microfluidizer unit) equipped with the heat exchanger which tropic mixture constant (azeotropa constant) is applied. Distiliation is continued until all out 180 – 250mm of abbreviation preferably is put into the pure dry distillation container ouch 2 gallons / min for a reserve emulsion at less than 35 degrees C using 2 gallons of nd sufficient vectors to mainteen the distilling rate of methyl isobutyl ketone / water wiscbutyl ketone is removed.

oribed using the coloring supply liquid constituent of 25 to example 36 exemple 13-34. 875s ly liquid constituent containing the non-volatile matter of 31.5 mass 8 was prepared. 6] The working-level month self-deposit constituent (working autodeposition compositions) aining a self-deposit accelerator ( AUTCPHORETICOSO) Starter which may come to hand I constituent prepared as the 13 to example 24 example 1-12 in Table 2, and the coloring derailor was added and it mixed completely. The ismount made into the purpose of supply I was added, and, subsequently the remaining water was added. The amount of the used it suibellished by adding the further combinent which shows the non-colored suitply the Surfece Lechnologies Division of Herikel Corporation), and delonized water was of deforized water was first put into the container. Subsequently, the self-deposit w, supply liquid, and a self-daposit accelerator is shown in Table 3.

?) the working-level month self-deposit constituent shown in 3? to example 45 example 26was made to form on APR11721 panel 04x12x026 olarification. The panel was defecated by g immersed in AUTOPHORETIC Cleaner 259 (product of Henkel Surface Technologies) for " using "" the AOT cold-rolled steel " non-glazing was carried out and the self-deposit

JP.2003-176449.A (DETAILED DESCRIPTION)

18/17 ペーツ

150-360microA). After [ of althreviation ] 36 to 60 seconds. Via panel was given to a rinse by tap water for 60 seconds from the above-mentioned pulling apart. Subsequently, the panel was given watar). This defecation agent was held in temperature of 884444 degrees O. The panel was rinsad constituent of an example 25-36, and the room temperature (20 to 22 degree G), for 90 seconds, oxidation reduction value (redox value) of 300 to 400 mV (reading of 101m of LINEGUARD(s) = to a reaction rinse (resolian rinse) (immersed for 80 seconds at 48 to 49 dagree C), and it was made to harden all over a heat convection fumece (185 degrees C. 40 minites). Generally the the defecation parel was confacted and, subsequently was pulled apart from this self-daposit constituent. This self-deposit constituent was maintained emons this painting process to the for 80 seconds after defacation using tap water and defonized water. At the self-deposit thickness of film was about 1 mil (mil).

group affrough these examples have a block TOISO cyanate group again, the surface gloss of a obtained in this way on the amount of the used isolation isocyanato cuntent cross linking agent. That is, surface gloss decreases as the amount of DESMODUR M3400 increases as compared compare especially the examples \$7, 40, and 43). Generally depending on addition of the pross inking agent (for example, VESTACION BF1540) which does not have an isolation isologenato with the amount of the bydroxyl group which exists in this self-doposit constituent (piease (0096) It became clear that it depended for the glossiness (Table 4) of the hardening court hardening self-deposit cost shows significant not being influenced.

[apple 1] 00083

C	************				***********	***************************************	**********		************	**********		
	ž	65,50	2	**	25.0		ES: 7	×	A 32		8x 1:	22.22
	23.3	4.6.6.	29.9.5	386.24	16.5%	1998	47.36	35.50	23.88	.318:	12.22	451.49
	17.25	*	38 X	ρ: 3.	: 5:	3.4	25.11	150	36.23	25.85	77.77	\$7.77
********		ı s	t	ļ	33.55	57.73	:	0.28	28.2	33.53	2.73	*
	57.33	** **	30.73	28.30	₹ 3	X 33	37.05	20.53	15.31	25.55	28.32	000
	25.78	245.78	50.00	230.18	64.00	225.65	X65.2K	25.53	38.39	286.82	3,65.53	276.56
423K(8)	33	3	33.0	Sec.	8.75	23	3, 6	6.25	52.0	4.73	6.77	
W. C. S.	3.63	2.36	2: .~		3.35	3.73	2	::		7.13	: ::	3,12
Sept. 1812, 16, 75,	3	3.22	15.53	15.36	5.77	15.3%	5.78	8.33	15.29	\$ 26	35753	5.26
名(シンネ	\$55.65	8.4.4	14 3.51	9633	300	367.83	000000	55.03.42	1608.41	18:003:	X-0.78	(0) 0005
X 0 0 0 0 X X <b>X</b> 0 0 0 X X <b>X</b> 0 0 0 X	8,11,8	9.359	975'0	\$21.25	6.873	8.2%	22.8	0,250	83:23	9,3125	20	62230
	,	L	***************************************	Annual Contract of the Park	Sandy of the State of	Section of the last	7	7	-			C

[0010]

Table 2

seconds. The concentration of this defeation agent was 30 appacity 3 (it allutes with tap

2007/11/19

ナジオン、教務をひて女優かにお客

CB CESTACOM Without Common からみやしおるカブロサテクトスフロック したインボロンジイスシアネート、光格インシアナト会議

		Ec. 12	3.5	63, 50	Ex. 17		2	3. X		. 22		24.29
<b>李安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安安</b>				,	v.			œ	ě.	çı	:::	.7.
( * ) ( * )	78.	3.0	~ ~	8538	 	8(6.9)	863.9	×	1898	6.138	963.6	500
(x) Xx x	0	- 4	3335	88.0	10.503		3	213	32.6	302	87.5	0
81.4.7K 215A(1),60	: 2	20.7	2.7.3		.33		. 2	S.	8	2.1.2	23.5	21.6
(2: (2) %			1		*********	-						
130	1.00	3	13.	963	213	367	300	185	:83	981	8	3
196	3	ġ	97	7.8	8	28.	×	6	30	×	2	×
	787	3	735	500	\$	38	32	7.76	238	7.5	240	78%
98	3)11.3	1923	10.5	375	25: 8	3577	137.5	250.6	1.352	36(1.3	\$ 50.2	\$100
20 C S	900	8773	.36	316.5			234.5	8.00		300	e e	0.516

Sinney and Stand Company 37th A 9th 19th 3th - 18th 7th or 9th 19th 18th

- 18 - 18 - 18

	24.24	Ex. 76	2 %	100 201 100 20   100 XI   120 XI   150 XI   150 XI	E. 59	25. 33	14 34 1 18 VI	12. 10	P. 13	5.7.3	36 X:	35 NS
DPOORETECTION	75.0	922	23.9	25.0	76,5	32.6	2%	22.5	75.0	3.5	72.0	75.6
(A) W/1.2	£1.74.5	1347	134.2	382	4	1130.3		9 65	1:34.2	9631	11.39 6	1159.7
養養養養的物學	(÷)	.3	:	,ç	2	**	55	7.9	લ	æ,	73	2
9.00	1997	2,003	13.5	2.8%	285.9	2.75.5	286.7	285.4	2.682	386.8	286.6	. S. C.

23 le 4j

	3.5	30	8x. 15	£4. 48	23. 41	( ) X	8X,43	X.	.x. 45
<b>制度已经出租股券发展贸券等</b>	Ø,	M M M M M M M M M	3	i,	67	R	Σ,	33	38
, 如果先来增强 (1)	3.5	7	8	3.	595	3	, ,	w	~
(DESMODUR NORE) (DA)	8,325	\$33	6.373	0.1875	0.833	6.575	0.250	6,2,50	0.759
GON BETWEEN SAM	æ.	6.0625	9,123	ø	6.06.23	š	÷	6.:625	0.125
(2) ( 有 数 以 ( 会 和 )	5.125	6.1875	0.250	6.8875	6756	63:55	0.250	871778	8,335
				-					

nstation dens.)